مدت و یا اسهال و یا استفاده زیاد از حد داروهای صدر، غلظت گویچه های قرمز، بالا رود، به آن پلی سیتمی نسبی گفته میشود. زمانی که افزایش توده گویچههای قرمز بهطور مطلق و بر اثر تكثير خودمختار سلولهای بنیادی رده اریتروئیدها به وجود آید، آن را اولیه می نامند، و زمانی که تکثیر و ازدیاد پیشسازهای گویچههای قرمز در پاسخ به افزایش ترشح اریتروپوئتین صورت گیرد، آن را ثانویه مىنامند. پلىسيتمى اوليه (بيمار واكز يا پلىسيتمىورا) نوعى تکثیر نئوپلازیک ردههای اجدادی پیش سازهای میبلوئیدی مى باشد كه در أينده مورد بحث قرار خواهد گرفت. افزايش ترشح اریتروپوئتین که در پلیسیتمی مطلق ثانویه دیده می شود، به دلایل مختلف ایجاد می شود (جدول ۵-۱۲).

جدول ٥-١٢. ردەبندى پلىسىتىي برحسب پاتوفيزيولوژى

#### نسبى

كاهش حجم پلاسما (غليظ شدن خون)

#### اوليه

افزایش غیرطبیعی سلولهای بنیادی رده مییلوئید، سطح اريتروپوئتين طبيعي يا پايين تر از حد طبيعي، ـ پليسيتمي ورا)، جهشهای فعال کننده گیرندههای ارپتروپوئتین ارثی (کمیاب)

افزايش ميزان اريتروپوئتين المسام المسام المسام

تطبیقی: بیماری ریوی، زندگی در مناطق مرتفع، بیماریهای قلبی توأم با كبودي

پارانئوپلازیک: تومورهای ترشح کننده اریتروپوئتین (به عنوان نمونه، کارسینوم سلول کلیوی، کارسینوم سلول های کبدی، همانژیوبلاستهای مخچهای

استفاده مخفیانه: دوپینگ ورزشکاران

### اختلالات گویچههای سفید

اختلالات گویچههای سفید شامل کم شدن تعداد آنها (لکوپنی) و یا افزایش آنها میباشد که این افزایش می تواند به گونه واکنشی و یا نئوپلازیک باشد. در اکثر موارد افزایش واکنشی در پاسخ به یک بیماری اولیه و زمینهای که در بیشتر اوقاتِ میکروبی میباشد، صورت می گیرد. اختلالات نثوپلازیک در مقایسه با واکنشی اگرچه ناشایع تر است ولی وخیم تر می باشد. اختلالات نثوپلازیک، ۹ درصد از مرگهای ناشی از سرطانها را در افراد بالغ، و ۴۰ درصد در کودکان کمتر از ۱۵ سال را تشکیل میدهد.

در این قسمت از کتاب، ابتدا به بحث درباره برخی از اختلالات غیرنئوپلاز یکی پرداخته و به دنبال آن به شرح کامل فرآیندهای تکثیری نئوپلازیک گویچههای سفید میپردازیم.

# اختلالات غيرنئوپلازيك گويچههاي سفيد

#### (لکوپنی)

زمانی که تعداد گرانولوسیتها، که بیشترین گویچههای سفید در

گردش خون را تشکیل می دهند، کاهش یابند، لکوپنی به وجود مىآيد. كاهش تعداد لنفوسيتها يا لنفوپني بسيار ناشايع بوده و اغلب توأم با بیماری های نقص ایمنی مادرزادی، عفونت های پیشرفته که همراه با ویروس نقص ایمنی انسانی (HIV) به وجود می آیند، و نیز در زمانی که درمان به وسیله کورتیکواستروئیدها صورت می گیرد، به وجود می آیند. در این قسمت از کتاب فقط به آن دسته از لکوپنیها که گرانولوسیتها را درگیر میسازند، میپردازیم.

# كاهش تعداد نوتروفيــلهــا (نــوتروپني)/ *آگرانولوسیتوز*

کاهش تعداد گرانولوسیتهایی که در جریان خون وجود دارند را نوتروپنی مینامند، یا در صورتی که شدت آن زیاد باشد، آگرانولوسیتوز گفته می شود. افرادی که دچار نوتروپنی می گردند مستعد به ابتلا شدید و بالقوه کشنده به عفونتهای میکروبی و قارچی میباشند زمانی که تعداد نوتروفیل ها به کمتر از ۵۰۰ عدد در میکرولیز کاهش یابد، خطر بروز عفونت به شدت افزایش می یابد

بيمارىزايي

در مجموع، راهکارهایی که منجر به نوتروپنی می گردند به دو گروه تقسیم می شوند.

> الف \_ کاهش تولید گرانولوسیتها ب \_ افزایش تخریب گرانولوسیتها

- کاهش تولید گرانولوسیتها (گروه اول)، اغلب به علت کاهش ساخت آنها ناشی از هیپوپلازی مغز استخوان دیده میشوند و اهمیت بالینی پیدا می کنند. (همانگونه که به طور گذرا طی شیمی درمانی سرطانها و یا به طور مزمن در کمخونی آپلاستیک) یا جای گیری وسیع مغزاستخوان توسط سلولهای توموری (مثل لوسمی) به وجود می آیند. از جانب دیگر در برخی موارد تولید نوتروفیلها ممکن است سرکوب گردد در حالی که سایر ردههای اجدادی خون گرفتار نیستند. اغلب بر اثر تأثیر داروهایی خاص بر روی مغزاستخوان، و به طور نادرتر در موارد تکثیر نئوپلازیک مغزاستخوان، و به طور نادرتر در موارد تکثیر نئوپلازیک لنفوسیتهای T سیتوتوکسیک و سلولهای قاتل بالفطره (NK) (که لوسمی با لنفوسیتهای گرانولر بزرگ، نیز نامیده می شوند)، به وجود می آیند.
- افزایش تخریب گرانولوسیتها (گروه دوم)، این حالت اغلب ناشی از اثر عوامل ایمنی (که در برخی از موارد داروها آغازگر بروز آن میباشند) و یا در برخی از عفونتهای شدید میکروبی یا قارچی یا ریکت سیائی، ناشی از افزایش مصرف محیطی، رخ میدهد. در مواردی که طحال بزرگ میشود می تواند نوتروفیلها را به تله انداخته و به سرعت آنها را حذف نماید.

## ريختشناختي

تغییراتی که در مغز استخوان به وجود می آید و منجر به نوتروپنی می گردد، بستگی به علت زمینهای آن دارد. در زمانی که نوتروپنی بر اثر تخریب بیش از حد نوتروفیلهای بالغ و یا ساخت غیرمؤثر گرانولوسیتها، اتفاق می افتد، همان گونه که در کمخونی مکالوبلاستیک رخ می دهد، مغز استخوان پرسلول می باشد، داروهایی که به طور انتخابی ساخت گرانولوسیتها را سرکوب

می کنند اغلب همراه با کاهش تعداد پیشسازهای گرانولوسیتی حفظ می باشند و حال آنکه ردههای اریتروئیدی و مگاکاریوسیتی حفظ می گردند، در حالی که داروهای توکسیک شیمی درمانی منجر به کاهش تمام ردهها می گردند.

نماهای بالینی. عفونتها مشکل اصلی بوده و اغلب به صورت ضایعاتی زخمی که همراه با نکروز نیز میباشند بر روی لشه، کف دهان، مخاط گونه، حلق و یا سایر نواحی در حفره دهان، بروز میکنند (آنژین آگرانولوسیتی). تمامی این ضایعات، نشاندهنده رشد شدید ریزجاندارها (میکرواورگانیزمها) توام با پاسخ ناچیز و ضعیف گویچههای سفید و یا فقدان آنها میباشد. علاوه بر آماس موضعی، علائم و نشانگان عمومی مثل ضعف، لرز و تب نیز وجود دارند. بهخاطر خطر بروز سپسیس بیماران در ابتدا تحت پوشش گستردهای از آنتیبیوتیک قرار میگیرند که بر روی هر دو عامل گستردهای از آنتیبیوتیک قرار میگیرند که بر روی هر دو عامل میکروبی و قارچی اثر میکنند. براساس زمینه بالینی، بیماران ممکن است تحت درمان با عامل تحریک کننده کولونهای گرانولوسیتی (G-SCF)، که یک عامل رشد میباشد قرار میگیرند

#### لكوسيتوز واكنشى

افزایش تعداد گویچههای سفید در جریان خون، در انواع مختلف آماسها، بر اثر تحریکات عوامل میکروبی و مختلف آماسها، بر اثر تحریکات عوامل میکروبی و غیرمیکروبی فرآیندی شایع محسوب می شود. افزایش گویچههای سفید یا لکوسیتوز تا حد زیادی غیراختصاصی بوده و براساس اینکه کدامیک از گویچههای سفید افزایش پیدا کرده باشد، طبقهبندی می گردند (جدول ۶–۱۲). همانگونه که بعداً در این باره بحث می شود، در برخی از موارد افزایش تعداد گویچههای سفید آنقدر بالا است که نمای لوسمی را تقلید می کنید. این «واکنشهای نمای لوسمی» را می بایست از بدخیمی های واقعی گویچههای سفید افتراق داد. در بیماری منونوکلئوز عفونی، به جهت اینکه سندرم جداگانهای را توام با افزایش لنفوسیت به وجود می آورد، به طور جداگانه مورد بحث قرار می گیرد.

# جدول ٦-١٢. علل افزایش گویچههای سفید (لکوسیتوز)

لكوسيتوز نوتروفيلى عفونتهای میکروبی حاد (بهخصوص مواردی که ناشی از میکروبهای چرکزا میباشند)، آماسهای بدون میکروب مشل نکروز بافت (در انفار کتوس میوکارد و سوختگیها دیده میشوند). لكوسيتوز ائوزينوفيلي (ائوزينوفيلي)

اختلالات ناشى از افزايش حساسيت والرژى مشل آسم، تب یونجه، بیماریهای آلرژیک پوستی (نظیر پمفیگوس، درماتیت هرپتی فورم)، عفونتهای انگلی، عکسالعملهای دارویی، بدخیمیهای به خصوص (نظیر بیماری هموچکین و برخی از لنفومهای غیر هوچکینی)، بیماریهای کلاژن رگی و برخی از واسکولیتها، بیماری اتروآمبولیک (گذرا)

### لكوسيتوز بازوفيلي (بازوفيلي)

بسیار نادر میباشند و اغلب وجودشان مطرح کننده یک اختلال افزایشی در مغز استخوان (مییلوپرولیفراتیو) میباشند (نظیر لوسمی مییلوژنی مزمن).

عفونتهای مزمن (مثل سل)، اندوکاردیت میکروبی، ریکت سیوز و مالاریا، بیماری های کلاژن رگی (مثل لوپوس اریتماتوی منتشر) و بیماریهای آماسی روده (نظیر کولیت زخمي = کوليت اولسرو).

این حالتِ توأم با منوسیتوز در بسیاری از اختلالات توام با تحریک مزمن ایمنی و واکنشهای ایمن شناختی دیده میشود. (مثل سل و تب مالت، عفونتهای ویروسی مثل هپاتیت A، ویروس سیتومگال و ویروس اپشتاینبار، عفونت بوردتلا پرتوسیس.

### منونو كلئوز عفوني

منونو کلئوز عفونی یک بیمار حاد و خود محدود است که بیشتر نوجوانان و جوانان را گرفتار می کند و عامل ایجاد کننده آن ويروس اپشتاين بار، عضوى از خانواده ويروس تبخال، می باشد. این بیماری با ۱) تب، گلو درد، و بزرگی غدد لنفاوی به طور عمومی و ۲) بالا بودن تعداد لنفوسیتهای T با شاخص سطحی +CD8 فعال شده، مشخص می گردد. به این مسئله باید توجه کرد که عفونت با ویروس سیتومگال نیز سندرمی مشابه منونوکلئوز عفونی را به وجود می اورد که تنها با کمک

گرفتن از آزمونهای سرم شناختی می توان آن دو را از یکدیگ افتراق داد.

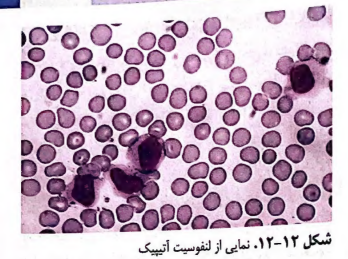
ویروس اپشتاین بار در تمام جوامع انسانی دیده میشوند. در جوامع در حال توسعه، عفونت با EBV به طور فراگیر، در اوائل زندگی دیده میشود. حتی کودکان آلودهای که دارای پاسخ ایمنی بالایی میباشند (بعداً بحث می شود) و بدون علامت هستند، بیش از نیمی از آنها برای تمام عمر، پخش کننده ویروس میباشند. در حالی که در جوامع پیشرفته که دارای استانداردهای بهداشتی بالاتری می باشند، معمولاً تا زمان نوجوانی و جوانی ابتلا به این عفونت، به تأخیر میافتد و عفونت توام با علائم بسیار شایع میباشد. بنا به دلایل نامعلوم، تنها ۲۰٪ از افراد سالمی که دارای سرم شناختی مثبت می باشند و درجوامع پیشرفته زندگی می کنند، ویروس را پخش می کنند و از این میان تنها در حدود ۵۰٪ از افرادی که در تماس با این ویروس قرار می گیرند، به این بیماری دچار میشوند.

#### بيمارىزايي

انتقال بیماری به افرادی که دارای سرم شناختی منفی می باشند، از راه «بوسیدن کودکان» مبتلا، بر اثر تماس مستقیم از راه دهان صورت می گیرد. این فرضیه، که هنوز به اثبات نرسیده، این مسئله را مطرح می کند که ویروس EB ابتدا سلولهای پوششی ناحیه دهانی حلقی را درگیر میسازد و سپس به بافتهای لنفاوی زمینهای (لوزههای کامی و حلقی) گسترش می یابند، محلی که لنفوسیتهای B بالغ مبتلا می شوند. در گیری لنفوسیتهای B به یکی از دو شکل زیر صورت می گیرد، در تعداد کمی از سلولها، عفونت به صورت لیتیک بوده که همراه با تکثیر ویروسها و لیز سلولهای مبتلا و آزاد شدن ویریونها، میباشد. بهطور شایعتر عفونت توأم با تكثير سلول نبوده و ويروسها به شكل مخفى و به صورت یک اپیزوم (در علم ژنتیک باکتریایی، هر عنصر ژنتیکی فرعی و خارج کروموزومی که به صورت مجزا و یا درون کروموزوم می تواند وجود داشته باشد اپی زوم گفته می شود) خارج کروموزومی باقی میمانند.

چنین سلول های B مبتلا به عفونت نهفته، بسر اثر عملکردهای پروتئین های متعدد ویسروس EB فعال و تکثیری چند دودمانی پیدا می کند (بخش ع). ابن سلولها به داخل گردش خون راه یافته و منتشر می شوند و پادتن هایی که دارای چندین ویژگی غیرمعمول مى باشند توليد مى كنند. از جمله اين پادتنها، پادتنهايي كه گویچههای قرمز گوسفند را شناسایی میکنند، میباشد که در آزمون های تشخیصی منونوکلئوز عفونی ردیابی و شناسائی می شوند، در جریان حالات حاد بیماری، ویسروس EB در بزاق پخش می شود ولی مشخص نشده که منبع این ويروسها أيا سلولهاى دهانى حلقى مى باشند، يا لنفوستهاي В.

باسخ سلول T ميزبان بر تكثير لنفوسيت هاى B مبتلا به ویروس و گسترش ویروس، نظارت دارد. در مراحل اولیه بیماری پادتن های IgM علیه پادگن های کپسید ویروسی به وجود می آید، به دنبال آن پاسخ سرم شناختی به پادتن های IgG تغییر پیدا می کند که این پادتن اخیر، برای تمام طول عمر در فرد، به صورت مثبت باقی میماند. عامل مهمتری که نظارت بر تکثیر لنفوسیتهای B آلوده به ویروس EB را دارند، لنفوسیتهای T با شاخص سطحی +CD8 می باشند. لنفوسيتهاى T با شاخص سطحى +CD8 (سیتوتوکسیک) که برای ویروس EB بهطور اختصاصی وارد عمل می شوند، به صورت لنفوسیتهای آتی پیک، در جریان خون دیده می شوند. دیدن این لنفوسیتها از مشخصات بيماري منونوكلئوز عفوني محسوب مي شود. در افرادی که هر نظر سالم می باشند، پاسخهای ایمنی هومورال و وابسته به سلول در برابر ویروس EB، مانع انتشار گسترش ویروس می گردند، به هر حال، در بسیاری از موارد تنها تعداد کمی از لنفوسیت های B آلوده از چنگ پاسخ های ایمنی گریخته و درتمام طول عمر بیمار پایدار باقی میمانند. در صورتی که ایمنی وابسته به سلول T در میزبان دچار نقص گردد، همانگونه که خواهیم دید، بیماران در معرض خطر بالایی جهت تکثیر سلول B قرار می گیرند.



#### ريخت شناختي

تغییرات اصلی در این بیماری در خون، غدد لنفاوی، طحال، کبد، دستگاه عصبی مرکزی و گاهی در اعضاء دیگر، دیده می شوند در خون محیطی افزایش تعداد گویچههای سفید (لکوسیتوز) دیده می شود. تعداد گویچه های سفید در هر میکرولیتر بین ۱۲ تا ۱۸ هزار سلول می باشد که بیش از نیمی از این سلول ها را لنفوسیت های آتیپیک و بزرگ تشکیل میدهند که قطری بین ۱۲ تا ۱۶ میکرون ستوپلاسم زیاد و تعداد کمی ذرات آزوروفیل همراه با هستهای بیضی شکل با کنارهای دندانه دار یا در هم پیچیده، می باشند (شکل ۱۲-۱۲). این لنفوسیتهای اتیپیک که دیدن آنها مطرح کننده تشخیص بیماری است، اغلب لنفوسیتهای T با شاخصهای سطحی +CD8 میباشند.

بزرگی غدد لنفاوی در این بیماری از شیوع بالایی برخوردار بوده و در نواحی خلفی گردن، زیر بغل و کشاله ران از وضوح بیشتری برخوردار است. از نظر بافت شناختی، غدد لنفاوی بزرگ شده حاوی تعداد زیادی لنفوسیت های آتیپیک می باشند که اکثر آنها در مناطق قشری فولیکول های لنفاوی (سلول T) قرار دارند. در برخی اوقات سلول هایی شبیه به سلولهای رید - اشتنبرگ که از علائم اصلی و کلیدی لنفوم هوچکین می باشد دیده می شوند. به دلیل وجود نماهای غیرعادی، جهت افتراق تغییرات واکنشی منونوکلئوز از لنفوم، نیاز به انجام آزمونهای اختصاصی است.

طحال در بیشتر موارد بزرگ میباشد و وزن آن بین ۳۰۰ تا ۵۰۰ **گرم است. ارتشاح شدید لنفوسیتهای آتیپیک در آن دیده میشود.** 

به علت بزرگی سریع طحال و ارتشاح لنفوسیتهای آتیبیک به ترابکولهای طحالی و کپسول، آن را به یک طحال شکننده تبدیل مینماید و به همین دلیل است که آن را مستعد به پارگی، حتی براثر ضربههای کوچک، مینماید

معمولاً در فضاهای باب و سینوزوئیدهای کبدی، ارتشاح لنفوسیتهای آتیبیک، دیده میشود. علاوه بر آن، سلولهای آیوپتوزی به صورت پراکنده و یا به صورت کانونهایی از نکروز پارانشیمی، توام با ارتشاح لنفوسیتها مشاهده میشود. در چنین نمای بافت شناختی، افتراق آن از اشکال مختلف هپاتیتهای ویروسی مشکل میباشد.

تماهای بالینی، اگرچه منونوکلئوز عفونی با علائمی مثل تب، گلودرد، بزرگی غدد لنفاوی و علائم دیگری که قبلاً به آنها اشاره شد، بروز می کند، اما تظاهرات غیرعادی درآنها نادر نیست. در برخی از موارد بیمار تب نداشته و یا تب خفیفی دارد و فقط خستگی و بزرگی غدد لنفاوی دیده می شود، و همین علائم است که شک به وجود لنفوم را بسیار بالا می برد؛ در مواردی همانند یک بیماری تبدار با منشاء نامعلوم، و یا بدون وجود بزرگی غدد لنفاوی یا سایر علائه موضعی دیگر؛ و یا همانند یک هپاتیت که افتراق آن از هپاتیتهای ویروسی مشکل است (بخش ۱۶)، و یا به صورت حضور بثوراتی جلدی و تبدار، همانند سرخجه، بروز مینماید. در نهایت تشخیص بیماری بستگی به یافتههای زیر دارد که به ترتیب اختصاصی بودن أنها شامل ۱) حضور لنفوسیتهای آتیپیک مشخص در خون محیطی، ۲) یک واکنش هتروفیل مثبت (آزمون مونواسپات)، و ۳) افزایش سطح پادتن های اختصاصی علیه پادگنهای ویروس EB اکثر مبتلایان پس از ۴ تا ۶ هفته، بهبود می یابند ولی در برخی از موارد، خستگی و ضعف برای مدت طولانی تری باقی می ماند. گاهی ممکن است یک یا چند عارضه به وجود آید که شایع ترین این عوارض اختلال عملکرد سلولهای کبدی و در نتیجه بروز زردی، بالا رفتن سطح آنزیمهای کبدی، بیاشتهایی و به ندرت نارسایی کبد میباشد. از عوارض دیگر می توان به در گیری دستگاه عصبی، کلیه ها،

مغزاستخوان، ریهها، چشمها، قلب و طحال (که پارگی آن می تواند کشنده باشد)، اشاره کرد.

ویروس اپشتاینبار، یک ویروس شدیداً تغییر شکل دهنده میباشد که در بیماریزایی تعدادی از بیماریهای بدخیم انسان، مثل چندین نوع از لنفومهای با منشاء B نقش دارند (بخش ۶). مثل چندین نوع از لنفومهای با منشاء B نقش دارند (بخش ۶) یکی از جدی ترین عوارضی که در افرادی که فاقد ایمنی وابسته به سلول میباشند، افزایش و تکثیر بدون نظارت سلولهای B آلوده به ویروس EB میباشد. چنین حالتی می تواند در تعقیب عفونت حاد و یا فعالیت مجدد عفونتهای نهفته سلول B آغاز شود و معمولاً به صورت تکثیر چند دودمانی است ولی با گذشت و زمان به لنفوم تک دودمانی و آشکار سلول B تبدیل می شود. در صورت اصلاح ایمنی (به عنوان مثال قطع کردن داروهای سرکوب کننده ایمنی)، در پارهای از موارد سبب بازگشت کامل سرکوب کننده ایمنی)، در پارهای از موارد سبب بازگشت کامل افزایش و تکثیر سلول B می گردد، و حال آنکه اگر درمانی صورت نگیرد، به طور قطع کشنده خواهد بود.

ضمن مطالعه بر روی سندرم لنفوپرولیفراتیو وابسته به X (XLP) که یک نقص ایمنی ارثی نادری میباشد و توام با عدم توانایی در ایجاد پاسخ ایمنی مناسب در برابر ویروس EB میباشند، اهمیت پاسخ ایمنی سلولی در نظارت عفونت ویروس EB مشخص شده است. در بیشتر افراد مذکر مبتلا، جهش در ژن SH2D1A دیده میشود. محصول این ژن نوعی پروتئین تولیدکننده پیام است که در فعال نصودن سلولهای T و NK از اهمیت زیادی برخوردار است. در بیش از ۵۰ درصد از چنین مواردی، ویروس EB باعث ایجاد عفونت شدیدی میگردد و اغلب توسط لنفوهیستوسیتوز هموفاگوسیتی شدیدی میگردد و اغلب توسط لنفوهیستوسیتوز هموفاگوسیتی موارد در تعقیب ابتلا به لنفوم و یا عفونتهای ثانویه که در ارتباط با کاهش گاماگلوبولین خون میباشند، بیمار می میرد. اساس این تغییر شناخته نشده است.

#### لنفادنيت واكنشي

عوامل عفونی و محرکهای آماسی غیرمیکروبی، در اغلب موارد سلولهای ایمنی موجود در غدد لنفاوی را که یکی از سدهای

دفاعی بدن محسوب می شوند، وادار به فعالیت می کنند. هر پاسخ ایمنی که علیه پادگنهای بیگانه صورت می گیرد، می توانند سبب بزرگ شدن غدد لنفاوی (ادنوپاتی لنفاوی) گردد. عفونتهایی که باعث بزرگی غددلنفاوی می شوند متعدد و مختلف می باشند و ممکن است حاد و یا مزمن باشند. در اکثر موارد، واکنشی که در غدد لنفاوی به وجود می آید، از نظر بافت شناختی، غیراختصاصی می باشند. نوعی آماس غده لنفاوی که در جریان بیماری خراش پنجه گر به اتفاق می افتد، شکل مجزائی از واکنش غده لنفاوی لست که بعداً مورد بحث قرار خواهد گرفت.

#### لنفادنیت غیراختصاصی حاد

این شکل از آماس غده لنفاوی می تواند محدود به یک و یا گروهی از غدد لنفاوی که زهکشی کننده یک عفونت موضعی می باشند، و یا در جریان یک بیماری عفونی منتشر و آماسهای فراگیر به وجود می آیند، ایجاد شوند.

#### ريختشناختي

در لنفادنیتهای غیراختصاصی حاد، غدد لنف اوی متورم، بزرگ، قرمز مایل به خاکستری و پرخون میباشند از نظر بافت شناختی، اغلب فولیکولهای لنفاوی دارای مراکز زایگر وسیعی بوده و حاوی اشکال میتوزی متعددی میباشند. اگر عامل ایجادکننده آن یک میکروب چرکزا باشد، در اطراف فولیکولها و درون سینوسهای لنفاوی ارتشاح سلولهای نوتروفیل دیده میشود در عفونتهای شدید، مراکز فولیکولهای لنفاوی می توانند نکروزه گردند و ایجاد آبسه نمایند.

غدد لنفاوی درگیر، در اغلب موارد هنگام لمس آنها، حساس و دردناک میباشند و در صورتی که در آنها آبسه وسیعی به وجود آمده باشد، لغزنده میشوند. پوست پوشاننده روی آن، اغلب قرمز رنگ است و ممکن است با راه پیدا کردن عفونت به بیرون، سینوسهای تخلیه کننده را به وجود آورند. با مهار عفونت، گرههای لنفاوی ممکن است به شکل طبیعی و «به حال استراحت» خود برگردند، و یا بر اثر آسیب وارده به آنها، حال استراحت» خود برگردند،

# لنفادئيت غيراختصاصي مزمن

در ارتباط با عامل ایجادکننده آن، لنفادنیتهای غیراختصاصی مزمن، ممکن است به یکی از سه شکل زیر دیده شوند:
۱) هیپرپلازی فولیکولی، ۲) هیپرپلازی پاراکورتیکال و ۳) سسینوس هیستیوسیتوز.

#### ا ریخت شناختی

هیپرپلازی فولیکولی: این نوع تغییر در عفونتها و فرآیندهای آماسی دیده می شوند که باعث فعال شدن سلول ها B و مهاجرت آنها به غدد لنفاوی و منجر به بروز واکنش فولیکولی (یا مرکز زایا) می شوند. فولیکول های لنفاوی واکنشی اغلب حاوی سلولهای B فعال، سلولهای T پراکنیده و درشتخوارهایی که حاوی بقایای عوامل بیگانهخواری شده می باشند (درشتخوارهای رنگیذیر) و شبکهای از سلول های دندریتیکی فولیکولی که عرضه کننده پادگنها به سلولهای B میباشند، هستند. از عللی که مى توانند هيپرپلازى فوليكولى ايجاد كنند مى توان به او تويت روماتوئيد، توكسوپلاسموز و مراحل ابتدايي عفونت HIV اشاره كرد. این شكل از لنفادنیت از نظر تغییرات بافتشناختی، میبایست از لنفومهای فولیکولر (که بعداً مورد بحث قرار می گیرند) افتراق داده شوند تغییراتی که به نفع هیپرپلازی فولیکولی میباشند شامل: ١) حفظ ساختار غده لنفاوى، ٢) تفاوتى كه در اندازه و شكل مراکز زایا دیده می شود، ۳) اجتماعی آمیخته از لنفوسیتهایی که در مراحل مختلف تکامل قرار دارند، و ۴) فعالیتهای بیگانه ضواری و میتوزی مشخص که در مراکز زایا دیده می شود.

هیپرپلازی پاراکور تیکال. این منظره بافت شناختی بر اثر واکنشهای ایمنی در مناطق سلولهای T غده لنفاوی، مشخص می گردد. در طی فعال شدن دستگاه ایمنی، لنفوسیتهای T ناحیه قشری فولیکولهای لنفاوی به ایمونوبلاستهای بزرگ و در حال افزایش تبدیل میشوند، به گونهای که سلولهای B مرکز زایگر را پوشانده و آن را محو مینمایند هیپرپلازی پاراکورتیکال در جریان عفونتهای ویروسی (نظیر ویروس اپشتاینبار)، در تعقیب تلقیح برخی از واکسنها (مثل آبله) و نیز در جریان واکنشهای ایمنی علیه داروها (مخصوصاً فنی توئین)، پدید میآید.

مثبت جهت پادتنهایی ضد بار تونلا و نیز تغییرات ریختشناختی منحصر به فردی که در غدد لنفاوی به وجود می آید، باشد

# هیستیوسیتوز هموفاگوسیتی (HLH)

HLH، اختلالی غیرشایع است که بر اثر در معرض قرارگیری با یک عفونت ویروسی و یا سایر علل ایجادکننده آماس، منجر به فعال شدن درشتخوارها در سراسر بدن شده و تمام سلولهای خونی و پیشسازهای آنها توسط آنها فاگوسیت میگردند و باعث بروز سیتوپنی و علائمی در ارتباط با آماس عمومی و اختلال در عملکرد اعضاء می شود. به وجود آمدن نقائص ارثی در ژنهای مختلف که عملکرد سلولهای ایمنی را تنظیم مینمایند همراه با افزایش خطر بروز HLH میباشد. ابتلاء ژنها و پروتئینهای حاصل از آنها که برای عملکرد سلولهای T با شاخص سطحی \*CD8 و سلولهای NK ویژگی مشترکی را دارا میباشند، منجر به بروز HLH می گردند. به دلیل همین نقص در «لنفوسیتهای قاتل»، لنفوسیتهای سیتوتوکسیک قادر به منهدم ساختن اهداف خود نمی باشند (به عنوان مثال سلول های آلوده به ویروس) و درنتیجه عامل عفونی مدتهای طولانی تری بیش از حد طبیعی در سلولهای هدف باقی مانده و باعث آزادسازی مقدار زیادی سیتوکین، نظیر اینترفرون گاما، که باعث فعالیت درشتخوارها می گردند، می شوند. فعالیت بی سر و صدای درشتخوارها باعث أزادى سطوح توكسيك سيتوكين هاى پیش اماسی، نظیر TNF و 6-IL گردیده و باعث بروز علائم و نشانگانی می گردند که شباهت زیادی به علائم به وجود آمده در سپسیس و سایر حالاتی که باعث بروز سندرم پاسخ آماسی سیستمیک (SIRS) می گردند، می شود (بخش ۴).

HLH در زمینههای مختلفی رخ میدهد. این بیماری در نوزادان و نوجوانانی که مبتلا به نقائص هوموزایگوس ژنهایی که برای عملکرد لنفوسیت سیتوتوکسیک مورد نیاز است، نظیر PRF1 که پروتئین پرفورین را رمزگذاری می کند و یکی از ترکیبات اصلی گرانولهای سیتوتوکسیک میباشد، به طور شایع دیده می شود. در چنین شرایطی ممکن است شروع کننده بیماری در ارتباط با برخی از عفونت های بی اهمیت دوران سينوس هيستيوسيتوز: اين نماى بافت شناختى واكنشى همراه با گشادی و برجستگی سینوزوئیدهای لنفاوی میباشد که به علت هیپرتروفی سلولهای اندوتلیالی پوشاننده آنها و نیـز ارتشاح شدید سلول های درشتخوار (هیستیوسیت ها) مشخص می گردند. این پدیده، در اغلب موارد در غدد لنفاوی دیده می شوند که تخلیه کننده نواحی مبتلا به سرطان هستند و می توانند ناشی از پاسخ ایمنی به سلولهای توموری و یا فرآوردههای حاصل از أنها باشد.

# بیماری خراش پنجه گربه

این بیماری یک لنفادنیت خود محدود میباشد که بر اثر میکروب بارتونلا هنسلا به وجود می آید. اغلب در کودکان دیده می شود و ۹۰٪ از بیماران کمتر از ۱۸ سال سن دارند. این بیماری به شکل لنفادنوپاتی ناحیهای بروز کرده و اغلب در زیـر بغل و گردن پدید می آید. تقریباً حدود دو هفته پس از خراش پنجه گربه، در برخی از مواقع در محلی که به پوست آسیب وارد آمده یک ندول آماسی برجسته، وزیکول و یا ترشح دیده می شود. در بیشتر مبتلایان بزرگی غدد لنفاوی در طی ۲ تا ۴ ماه پسرفت می نمایند. به ندرت عوارضی مثل انسفالیت، اوستتومييليت و يا كاهش پلاكتها (ترومبوسيتوپني) بروز ميكتند

#### ريخت شناختي

تغییرات بافت شناختی که در طی بیماری خراش پنجه گربه به وجود می آیند کاملاً مشخص می باشند در ابتدا، یک گرانولوم، شبیه گرانولومهای سارکوئیدی به وجود می آید ولی با مرور زمان بخش مرکزی آن دچار نکروز می گردد که توام با تجمع نوتروفیل ها میباشد این گرانولومهای نکروزه و ستارهای شکل بدون نظم، از نظر ظاهری شباهت زیادی به ضایعات برخی از عفونتهای دیگر مثل لنفوگرانولوم مقاربتی، دارند عامل میکروبی خارج سلولی بوده و با رنگ آمیزی های نقرهای می توان آنها را مشاهده کرد. اساس تشخیص می تواند بر پایه سابقه و تاریخچه تماس با گربه، یافته های بالینی مشخص، آزمون سرم شناختی

کودکی، باشد. در مواردی دیگر HLH ممکن است در کودکان و نوجوانان مذکر و نیز بالغین جوان که مبتلا به اختلال لنفوير وليفراتيو وابسته به X كمه أغازكر أن ويروس EB بوده است، به وجود آید. در مبتلایان با بیماری HLH، نقائص به ارث رسیده در مولکولی پیام دهنده به نام SLAM همراه با پروتئین (SAP) دیده می شود که منجر به انهدام ناکارامد سلول های B آلوده به EBV می گردد. همچنین HLH ممکن است در جریان ساير اختلالات أماسي سيستميك نظير حالات روماتولوژيك ه وجود آید. حداقل در تعداد محدودی از بیماران، نقائص هتروزیگوتی در ژنهایی که جهت عملکرد لنفوسیت سبتوتوکسیک مورد نیاز است، دیده می شود که منجر به بروز زمینهای ژنتیکی جهت افزایش احتمالی HLH محسوب می شود. در نهایت HLH ممکن است به عنوان یک پدیده ثانوی در بیماران مبتلا به لنفومهای با منشاء سلول T دیده شود. راهکار دقيق اين حالت مشخص نيست، احتمالاً توليد سيتوكينهاى ناهنجار توسط سلولهای بدخیم باعث بروز اختلال در تنظیم لنفوسيتهاى سيتوتوكسيك غيرنئوپلازيك مى گردد.

بدون توجه به علت بیماری، بیماران مبتلا بهطور مشخص علائمی نظیر تب، بزرگی طحال و پانسیتوپنی را نشان میدهند. در اشکال شدید بیماری، DIC و نارسائی اعضاء ممکن است به طور ناگهانی رخ دهد. در امتحان مغز استخوان وجود درشتخوارهای فاگوسیت کننده گویچههای قرمز، پلاکتها و سلولهای هستهدار مغز استخوان دیده می شوند. امتحانات آزمایشگاهی نشان دهنده اختلالاتی میباشند که شامل: افزایش بسیار بالای میزان فریتین (بیش از ۱۰ هزار میکروگرم در لیتر)، افزایش تری گلیسیریدها در خون، میزان بالای گیرنده محلول IL2 در سرم، و میزان پایین سلولهای NK و لنفوسیتهای سیتوتوکسیک T در خون، می باشند. یافته های خون کاملاً حساس و اختصاصی برای HLH میباشند. درمان بیماری بستگی به علت زمینهای دارد لکن بسیار ضعیف است. در آن دسته از مبتلایان به HLH که دچار نقائص ارثی می باشند، پیوند سلول های بنیادی خونساز، فرصت مناسبی برای درمان آنها محسوب مي شود.

#### تكثير نئوپلازيك گويچههاي سفيد

مهم ترین اختلالات گویچههای سفید نئویلاسمهای آنها میباشد. در واقع تمام این تومورها بدخیم میباشند اما دامنه وسیعی از مشی رفتاری را نشان میدهند، دامنهای که برخی از آنها سرطانهای بسیار مهاجمی برای انسان بوده در حالی که برخی دیگر از آنها، که اخيراً به عنوان نئوپلاسمهای واقعی شناخته شدهاند، بسیار کند و ضعیف عمل می کنند. بدخیمی های خونساز در تمام سنین رخ میدهند و شامل اختلالاتی میباشند که بیشتر نوزادان، کودکان و بالغین جوان را گرفتار میسازند، و نیز در افراد مسن مشاهده می گردند. بدخیمی های خونساز گروه بسیار شایعی از بدخیمی ها را تشكيل مى دهند. در ايالات متحده، ساليانه حدود ۱۵۰ هـزار بيمار جدید مورد شناسایی قرار می گیرند روش جاری تقسیمبندی نئوپلاسمهای گویچههای سفید، متکی بر مجموعهای از ویژگیهای ریختشناختی و مولکولی، از جمله شناخت شاخصهای پروتئینی رده خاص اجدادی و یافتههای ژنتیکی، مى باشد. ما بحث خودمان را با تقسيم بندى نئوپلاسم هاى گویچههای سفید در چهار گروه وسیع، بـر اساس منشاء و حالت تمایز سلولهای توموری به صورت زیر انجام میدهیم:

- نثوپلاسمهای انفوئید شامل برخی از لوسمیها و انفومهای غیرهوچکینی، در بیشتر موارد تومورها، از سلولهایی که در طی مراحل تکامل و تمایز طبیعی انفوسیتها به وجود می آیند، ایجاد می شوند. ویژگی که یکی از اساس طبقه بندی آنها محسوب می شود. گروه خاصی از نئوپلاسمهای انفوئیدی، نئوپلاسمهای پلاسماسلها و موارد مرتبط با آنها می باشد که بسیاری از علائم بالینی آنها در ارتباط با ایمونوگلوبولینهای غیرطبیعی است که توسط سلولهای نئوپلازیک ساخته و ترشح می شوند.
- نئوپلاسمهای مییلوئید، که شامل برخی از لوسمیها، سندرمهای مییلودیسپلازیک (MDSs)، و نئوپلاسههای مییلوپرولیفراتیو میباشند. این تومورها از یک سلول بنیادی خونساز، یا سلولهای خونساز در ردههای بسیار اولیه اجدادی منشاء گرفته و بهطور مشخص مغز استخوان را گرفتار میسازند.

• نئوپلاسمهای هیستیوسیتی بر اثر ضایعات افزایشی درشتخوارها و سلولهای دندریتیکی به وجود میآیند. یکی از موارد جالب این تومورها، گستره تکثیری سلولهای لانگرهانس مىباشد (هيستيوسيتوز سلول لانگرهانس).

# نئوپلاسمهای لنفاوی

نئوپلاسمهای لنفاوی گروهی از بیماریها را تشکیل میدهند که علائم بالینی و مشی بسیار گوناگونی دارند، و همین مسئله باعث بروز مشکلات زیادی بین دانشجویان طب و پزشکان می گردد، برخی از این نئوپلاسمها که مغزاستخوان و خون محیطی را درگیر میسازند، مشخصاً به شکل لوسمی تظاهر میکنند، سایر تومورها به صورت لنفوم بروز میکنند و تودههایی را در غدد لنفاوی و یا بافتهای دیگر ایجاد می کنند. تومورهای با منشاء پلاسماسلها، به طور معمول به صورت تودههایی مجزا از مغزاستخوان برمیخیزند و سبب بروز علائمی عمومی در ارتباط با تولیدکامل و یا نسبی ایمونوگلوبولینهای تکدودمانی، می گردند. با این وجود اینکه این گرایشها بازتاب اسامی داده شده به هویت آنها است، در واقع همه نئوپلاسمهای لنفاوی قادر به انتشار به غدد لنفاوی و سایر بافتها درتمام بدن مخصوصاً به كبد طحال، مغزاستخوان و خون محيطى، مىباشند. بـ جهت همپوشانیهایی که علائم بالینی با یکدیگر دارند، تشخیص نئویلاسمهای مختلف لنفاوی تنها بر اساس ویژگیهای ریخت شناختی و مولکولی سلول های توموری، می باشد، به عبارت دیگر برای اینکه توموری را تشخیص دهیم و پیش آگهی آن را تعیین نماییم، میبایست توجه بیشتر را بر روی این مسئله معطوف کرد که تومور از چه نوع سلولی به وجود آمده نـه اینکـه تومور در کجای بدن بیمار دیده می شود.

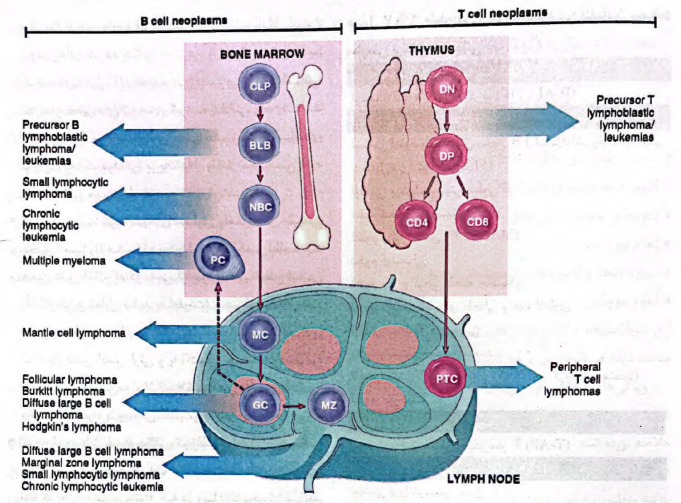
دو گروه لنفوم شناخته شدهاند: لنفوم هوچکینی و لنفومهای غیر هوچکینی. اگرچه هر دو آنها از بافتهای لنفاوی منشاء می گیرند، اما لنفومهای هوچکینی را با دیدن سلولهای بزرگ و غول پیکر نئوپلاسمی به نام سلول های رید-اشتنبرگ (به مطالب زیر نگاه کنید) و تعداد زیادی سلول های آماسی غیرنئوپلازیک، میشناسند، و نیز رفتار زیست شناختی و درمان

لنفومهای هوچکینی با اکثر موارد لنفومهای غیر هوچکینی متفاوت می باشد؛ به همین جهت افتراق این دو گروه از یکدیگر، از اهمیت خاصی برخوردار است.

یک گروه بین المللی متشکل از آسیب شناسان، زیستشناسان مولکولی و پزشکان، زیر نظر سازمان بهداشت جهانی (WHO)، براساس مجموعهای از یافتههای ریختشناختی، فنوتیپی، ژنوتیپی و بالینی، یک طبقهبندی جامع و مورد پذیرش همگان را برای نئوپلاسمهای لنفوئید نئوپلاسمهای مییلوئید (بعداً بحث می گردند) ارائه نمودهاند. به عنوان آغازی برای مبحث بعدی درباره این طبقهبندی، به تعدادی از اصول مهم آن تأکید مینماییم:

• تومورهایی که از سلولهای B و یا T منشاء می گیرند اغلب حاوی سلول هایی می باشند که در مراحل مختلف تمایز طبیعی لنفوسیت متوقف، یا از مرحله خاصی از آن منشاء می گیرند (شکل ۱۳–۱۲). تشخیص این تومورها و طبقهبندی أنها بر اساس آزمونهای ایمونوهیستوشیمی یا فلوسیتومتری می باشد که پادگنهای ردههای خاص (مثل شاخصهای سطحی سلولهای T، B و NK) و نیز شاخصهای بلوغ را شناسایی می کنند. بر طبق تعریف، بسیاری از این شاخصها، براساس شماره دسته تمایز آنها یا Cluster of «CD» Differentiation

جهشهای سوماتیک و قرار گرفتن در گروه رشد سریع، ناشی از وجود اشكال مستعدى مى باشد كه به علت ايجاد اختلال و بی ثباتی در تنظیم ژنومی سلولهای B موجود در مرکز زایگر که در معرض خطر نسبتاً بالائی از جهشهای بالقوه دگرگون کننده قرار گرفته، میباشد. شایع ترین لنفومها از سلولهای B منشاء گرفتهاند که به دنبال تحریکات پادگنی به مراکز زایگر مهاجرت می کنند. این نتایج حاضل تجزیه و تحلیلهایی است که نشان می دهد. شایع ترین لنفومها از لنفوسیتهای B منشاء می گیرند بیشتر لنفومهای منشاء گرفته از لنفوسیتهای B دچار جهشهای زیاد سوماتیک میباشند که حادثهای است که فقط برای سلولهای B مرکز زایگر رخ میدهد. در نتیجه در کلاس ایمونوگلوبولینی لنفوسیتهای B طبیعی



شکل ۱۳-۱۳. منشاء نئوپلاسمهای لنفاوی. در این تصویر، مراحل مختلف تمایز لنفوسیتهای B و T، که تومورهای لنفوئیدی ویژهای از آنها به وجود می آیند، نشان داده شده است. BLB= لنفوبلاست پیش ساز B، CLP پیش ساز لنفوئیدی مشترک، +BLB (منفی دوگانه) پیش ساز سلول T، GC (مثبت دوگانه) پیش ساز سلول DP = مرکز زایای متشکل از لنفوسیتهای B، DP محیطی ترین ناحیه مرکز زایگر که حاوی سلولهای B می باشد، MZ اعیه حاشیه ای سلول B، NBC سلول B تحریک نشده و ساده، PC پلاسموسیت، PC = سلولهای T محیطی

مراکز زایگر تبدیل صورت میگیرد. حادثه ای که به سلولهای B این اجازه را میدهد که غیر از IgM ایمونوگلوبولینهای دیگری را بروز دهند. در حقیقت، بسیاری از جابجاییهای مکرری که در کروموزومها اتفاق می افتند و معمولاً در بدخیمیهای لنفوسیتهای B بالغ دیده می شوند، مکانهای ایمونوگلوبولینی را گرفتار می سازند و اینگونه به نظر می رسند که براثر «خطاهایی» که در جریان نوترکیبی می رسند که براثر «خطاهایی» که در جریان نوترکیبی ژنهای ایمونوگلوبولین به وجود آمده، ایجاد می گردند. در مقابل، سلولهای T بالغ که از لحاظ ژنومی، پایدارتر از لنفوسیتهای B می باشند، کمتر دگرگونیهای بدخیمی و

لنفومی را نشان میدهند و تنها در مواردی نادر جابجاییهای کروموزومی در گیرندههای آنها، صورت میگیرد.

● همانند تمام سرطانها نئوپلاسمهای لنفاوی از یک سلول منفردی که تغییر شکل پیدا کرده است، به وجود میآیند و از این نظر تک دودمانی میباشند. همانگونه که در بخش ۵ اشاره شد، تصور میشود که به وجود آمدن بازآراثی ژنهای گیرنده پادگنی از پیشسازهای سلولهای B و T تأیید کننده راهکاری است که هر لنفوسیتی گیرنده پادگنی خاص خود را داشته باشد. از آنجا که بازآرایی ژن گیرنده پادگنی، مقدمهای بر تغییر شکل آنها میباشد، سلولهای به وجود آمده از یک

پیشساز بدخیم خاص، دارای همان ژن گیرنده پادگنی بوده و پروتئین های گیرنده پادگنی مشابهی (ایمونوگلوبولین ها یا گیرندههای سلول T) را تولید می کنند. بر همین اساس، تجزیه و تحلیلهای ژنهای گیرنده پادگنی و محصولات پروتئینی آنها، می تواند معیاری برای افتراق نئوپلاسمهای لنفوئید (که تک دودمانی میباشند) از واکنشهای ایمنی (ک چند دودمانی میباشند)، باشد.

- در اغلب موارد، نئوپلاسمهای لنفاوی راهکارهای طبیعی تنظیم ایمنی را به هم زده و دچار اختلال مینماید. به همین دلیل است که در برخی از موارد هم نقص ایمنی (آشکار شدن تمایل شدید به عفونت) و هم فرآیندهای خود ایمنی، به طور همزمان در یک بیمار دیده می شود. افرادی که دچار نقص ایمنی ارثی و یا اکتسابی هستند، در معرض خطر بالایی نسبت به ابتلا نئوپلاسمهای لنفاوی خاص، مخصوصاً همراه با ويروس EB، مى باشند.
- اگرچه لنفومهای غیرهوچکینی، در اغلب موارد در نقاط بافتی خاصی به وجود می آیند، اما آزمایشات حساس مولکولی، نشانگر این مسئله میباشند که در زمان تشخیص ضایعه، تومور انتشار بسیار گستردهای دارد. با توجه به این مسئله، بجز در مواردی بسیار استثنایی و محدود، تنها راه بهبودی برای بیمارانی که مبتلا به لنفوم غیره و چکینی هستند (NHL)، به کارگیری درمانهای عمومی میباشد. در مقابل، لنفومهای هوچکینی، در اغلب موارد از یک نقطه شروع شده و به گونهای قابل پیشبینی به گروههای غدد لنفاوی مجاور خود گسترش می بابند

در طبقه بندی نئوپلاسمهای لنفاوی که توسط سازمان بهداشت جهانی (WHO) صورت گرفته است، (جدول ۷-۱۲) ریخت شناختی، سلول منشاء (که با راهکارهای فنوتیپی و ایمن شناختی صورت می گیرد)، ویژگی های بالینی و ژینوتیپی (به عنوان نمونه کاریوتیپ، وجود ژنومهای ویروسی)، مورد توجه قرار گرفته است. ما بحث خود را بر روی آن دسته از زیرگروههایی که از نظر بالینی و بیماریزایی مهم هستند، متمركز خواهيم كرد.

جدول ٧-١٢: طبقه بندى نئو پلاســمهـاى لنفـاوى توسـط سازمان بهداشت جهانی (WHO)

نئوپلاسمهای سلولهای پیش ساز B

لوسمى/ لنفوم سلول پيشساز B-ALL) B

نئوپلاسمهای سلولهای B محیطی

لوسمى لنفوسيتي مزمن سلول B (CLL) النفوم لنفوسيتي با سلولهای کوچک (SLL) لوسمى پيش لنفوسيتى سلول B لنفوم لنفويلاسموسيتي لنفوم سلول مانتل (MANTLE) لنفوم فوليكولي لنفوم خارج گرهی ناحیه حاشیهای لنفوم ناحیه حاشیهای طحالی و غده لنفاوی لوسمي يا سلولهاي موئي پلاسموسیتوم/ مییلوم متعدد لنفوم منتشر با سلولهای بزرگ B (زیر گروههای متعدد) لنفوم بوركيت

#### نئوپلاسمهای سلول پیشساژ<sup>۰</sup>T

لوسمى / لنفوم سلول پيشساز T-All) T

#### نئوپلاسمهای محیطی سلولهای T/NK:

لوسمى پرولنفوسيتى سلول T لوسمى لنفوسيتي دانهدار سلول T میکوز فونگوئید – سندرم سزاری لنفوم محيطي سلول T، غير اختصاصي لنفوم سلول T آنژیوایمونوبلاستی لنفوم با سلولهای آناپلازیک بزرگ لنفوم سلول T از نوع آنتروپاتی لنفوم سلول T شبه پانیکولیت لنفوم سلول T، گاما و دلتا کبدی طحالی لنفوم/ لوسمى سلول T بزرگسالان لنفوم سلول NK/T، خارج گرهی لوسمى مهاجم سلول KN

تدولار اسكلروز

با سلول های مختلط

با رجحيت لنفوسيت

تهی از لنفوسیت

با ارجحیت لنفوسیتها، ندولی

\* مواردی که با ضربدر مشخص گردیدهاند از شایع ترین انواع تومورهای لنفاوی میباشند.

- لوسمی/ لنفوم لنفوبالاستی سلول های پیشساز B و T که
   معمولاً تحت عنوان لوسمی لنفوبالاستی حاد (ALL) نامیده میشود.
- لوسمى لنفوسيتي مزمن/ لنفوم لنفوسيتي با سلولهاي كوچك
  - لنفوم فوليكولى
  - لنفوم با سلولهای MANTLE
  - لنفوم ناحیه حاشیهای اکسترانودال
  - لنفومهای منتشر با سلولهای B بزرگ
    - لنفوم بوركيت
  - مییلوم متعدد و تومورهای پلاسموسیتی مرتبط با آن
    - لنفوم هوچکین

این نئوپلاسمها، ۹۰٪ از تومورهای لنفاوی را که در ایالات متحده دیده میشوند، در بر میگیرند.

ویژگیهای شاخص لوسمیهای لنفاوی شایعتر، لنفومهای غیرهوچکینی و تومورهای پلاسماسلی، در جدول ۸-۱۲ بهطور خلاصه آورده شده است و در قسمتهای زیر مورد بحث قرار میگیرند. سپس به بحث در مورد لنفوم هوچکین پرداخته و در خاتمه بهطور مختصر به تعدادی از انواع ناشایع که دارای نماهای بالینی ـ آسیبشناختی ویژهای هستند میپردازیم.

# نئوپلاسمهای پیشساز سلولهای B و T لوسمی لنفوبلاستیک حاد/ لنفوم

لوسمی لنفوبلاستیک حاد/ لنفوم (ALLs)، نئوپلاسمهایی هستند که از سلولهای نابالغ B (Pre-T) یا T (Pre-B)که لنفوبلاست که از سلولهای نابالغ B-ALLs) یا ۳۵ (Pre-T)که لنفوبلاست نامیده میشوند، تشکیل شدهانید. حدود ۸۵٪ از آنها را ۲-ALLs از شیوع تحت عنوان «لوسمی» نامیده میشوند. ۲-ALLs از شیوع کمتری برخوردار بوده و در بیشتر مواقع در بالغین جوان مذکر به صورت تودههای تیموسی که «لنفومها» نامیده میشوند، بروز میکنند. با این حال در مشی بالینی ALL نوع B و ۳ هم پوشانیهای قابل توجهی دیده میشود، مثلاً بسیاری از ALLs با منشاء سلولهای ۳ به طرف لوسمی سیر میکنند. از آنجا که بسیاری از علائم بالینی و ریختشناختی آنها به یکدیگر شباهت

دارند، در این قسمت اشکال گوناگون ALL را بهطور یکجا مورد بررسی قرار میدهیم.

ALL شایعترین سرطان در کودکان میباشد. هر سال تخمیناً در حدود ۲۵۰۰ مورد جدید در ایالات متحده شناسایی میشوند که بیشتر در افراد جوان زیر ۱۵ سال میباشند. ALL در افراد سفیدپوست سه برابر شایعتر از سیاه پوستان بوده و تا حدی در پسرها بیشتر از دخترها دیده میشود. شاید به این جهت که تعداد سلولهای pre-B در مغز استخوان طبیعی (منشاء سلول) شایعترین سلول در اوایل زندگی است. متشابها اوج شیوع لوسمیهای لنفوبالاستیک از نوع T در بالغین دیده میشود، سنی که تیموس در بیشترین اندازه خود میباشد.

#### بيمارىزايي

در ALL، بسیاری از اغتشاشات کروموزومی دیده می شوند که منجر به بروز اختلال در تمایز طبیعی عملکرد عوامل نسخه برداری دودمان سلولهای B و T می گردند. تا ۷۰٪ از ALLs با منشاء سلولهای T، دارای جهشهایی در عملکرد ژن NOTCH1 می باشند، ژنی که برای تمایز سلولهای T نقشی اساسی دارد، در حالی که تعداد زیادی از مبتلایان به ALLs با منشاء سلولهای B دارای جهش در ژنهایی نظیر PAX۶ که برای تمایز سلولهای B دارای جهش در ژنهایی نظیر برده اجدادی برای تمایز سلولهای مختلف منجر به آغاز توقف بلوغی در رده اجدادی سلولها شده و آنها را وادار به افزایش خودنوسازی می نمایند و سلولهایی با عمر جاودانه به وجود می آورند و همانگونه که قبلاً بدان اشاره شد، این حالت یکی از شاه علامتهای تمام سرطانها محسوب می شود.

با توجه به چند مرحلهای بودن منشاء سرطان، تنها بروز جهش در ژنهای عامل نسخهبرداری، برای بهوجود آمدن ALL کافی نیست، بلکه اغتشاشاتی که منجر به رشد سلول می شوند، نظیر جهشهایی که فعالیت پیامدهی تیروزین کیناز و RAS را افزایش میدهند، نیز شایع میباشند. توالی عمیق بهوجود آمده در ژنومهای ALL سریعاً شکافهای باقی مانده را پر مینمایند. پیشنهاد اولیه این است که برای اینکه ALL بهطور کامل

# جدول ۸–۱۲. ویژگیهای لوسمیهای لنفاوی شایع، لنفومهای غیرهوچکینی و تومورهای پلاسماسل

توضيحات	The state of the s	A sea of the second sec	- 5 / 5	جدول ۱۱-۱۱ ويوس
	ايمونوفنوتيپ	ویژگیهای شاخص	شيوع	شكل باليني
اکثراً به صورت لوسمی حاد خود	lal	ريختشناختي		· ·
را نشان میدهند. در بزرگسالان	پیشساز سلول Tarto		از ۱۸۵	لوسمى/ لنفوم
از شیوع کمتری برخوردار است و	TdT <sup>+</sup> B	با محدودهای نیامنظم،	لوســمیهـــای	لتفويلاستي پيشساز
با کمک کاریوتیپ کردن		كروماتين متراكم،	كودكان	سلول B
پیشآگهی آنها قابل پیشبینی		هستکهایی کوچک و		
الست	*.	سيتوپلاسمى اندک و		
در افراد مذکر نوجوان از شیوع	II de mund	بدون دانه دارند		
بیشتری برخوردار است، اغلب	_	شــبيه لوســمي/ لنفــوم	۱۵٪ لوسمی های	لوستمى النفوم
بیستری بر صورتر ستانسینه شکل یک توده میانسینه ای همراه	Т	لنفوبلاستى بسيشساز	حاد کودکان ۴۰٪	پیشساز سلول T
با جهش در NOTCH1 میباشد.		سلول B	از لنف وم های	
در بالغین مسن تر دیده می شوند،	1 7		کودکان	
	ساول های B با	لنفوسيتهاى كوچك		
اغلب غدد لنفاوی، مغزاستخوان و	شاخص سطحی	درحال استراحت همراه با	بالغين، ٣٠٪ از	سلولهای کوچک
طحال گرفتارند، خون محیطی	CD5 <sup>+</sup>	0, , 0,	تمام لوسمىها	لوســمى لنفوســيتى
اکثر بیماران درگیـر است. سیر		بزرگ فعال، درگیری منتشر		مزمن
پیشروی آهستهای دارند.		غدد لنفاوي		
در بالغین مسن دیده می شود،	سلول B مرکز زایگر	لنفوسیتهای «شکافدار»	۴۰٪از لنفومهای	لنفوم فوليكولى
اغلب غدد لنفاوی، مغز استخوان،		کوچک و متعدد همراه بنا	بالغين را تشكيل	
طحال درگیر میباشند، اغلب		سلول هنای بنزرگ، طرح	مىدھند	
جابجایی 14:18 دارند (14:18)		رشد اغلب به صورت		
سیری آهسته دارند.		ندولی (فولیکولی) میباشد		
همراه با جابجایی 11:14 (11:14)		لنفوسیت های کوچـک تـا		لتقـــوم ســلول
و قدرت تهاجمی متوسط	_	متوسط و نامنظم همراه	بزرگسسالان را	MANTLE
		با طرح منتشر رشد	تشكيل مىدهد	
	سیکلین D1			
همراه با آماس مزمن و خفیف				
		بین سلول های پوششی		ناحیــه حاشــیهای
	_	قــرار گرفتــه و ایجــاد	-	MALT
	0.2 0.20	ضایعات لنفو اپی تلیالی	مىدھد	
	سطحی			
ناهمگون، اغلب در مناطق خارج	سلول های B مرکز	متغیّر، شباهت به	۵۰–۴۰٪ لنفوم	لنفوم منتشر با
گرهی دیده می شوند، مهاجم	زایکـــــر یـــــا	سلول های ظ بزرگ مر نـز	بالغین را شامل	سلولهای B بزرگ
هستند.	postgerminal	زایگر دارد، بهطور منتشر	مىشود	
		رشد میکند.		

# دستگاههای فونساز و لنفوئیدی ادامه جدول ۸–۱۲. ویژگیهای لوسمی لنفاوی شایع، لنفومهای غیرهوچکینی و تومورهای

سایی، تنقومهای غیرهوچکینی و تومورهای پلاسماسل هـای شراخه می ا			شيوع	شكل باليني
توضيعات	ايمونوفنوتيپ	ریخت شناختی لنفوسیت های گرد و اندازه های متوسط همراه با هستکهای متعدد، طرح رشد منتشر هماه	كمتـر از ١٪ از	النفوم بوركيت
CRAB (هیپرکلسمی، نارسایی کلیه، کهخونی، شکستگیهای استخوانی)	سلولهای B post germinal	با سلول های آپوپتوزی و نمای «آسمان پرستاره» صفاتی از پلاسماسلها، گاهی توام با هستک های واضح و انکلوزیونهای حاوی ایمونوگلوبولین	شسایعتسرین نئوپلاسم لنفاوی در افراد مسن	پلاسموســـــــــــــــــــــــــــــــــــ

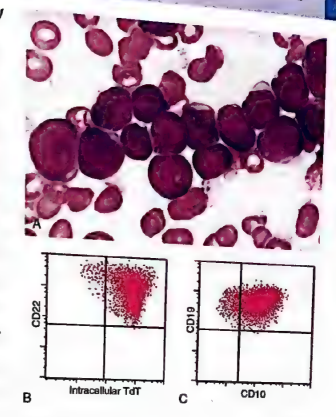
بهوجود آید حداقل ۱۰ جهش لازم است. از این رو از دید ژنتیکی، ALL در مقایسه با تومورهای توپر، یک تومور ساده محسوب مي شود.

# ريختشناختي

در لوسمی، مغز استخوان پرسلول و سرشار از لنفوبلاست بوده که جای عناصر عادی مغز استخوان را اشغال نموده است. در ۵۰ تا ۷۰٪ از ALLsهای پیشساز T، تودههای مدیاستنی به وجود می اید که به احتمال زیاد همراه با بزرگی غدد لنفاوی و بزرگی طحال میباشد. در هر دو مورد ALLs با منشاء پیشسازهای B و T، سلولهای توموری دارای سیتوبلاسم بازوفیلی خفیفی بوده که دارای هستههایی با کرومائین ظریف و خرد شده و هستکهایی کوچک (شکل A ۱۲-۱۴) می باشند. هر چقدر میزان میتوز زیادتر باشد، مشی تومبور تهاجمی تر است. نمای ظاهری بلاستها در ALLsهای با منشاء پیش سازهای T و B همانند هم می باشد و برای افتراق و جداسازی آنها از سایر زیر گروههای اصلی لوسمى حاد، لوسمى حاد مييلوئيدي (درباره AML بعداً بحث می شود)، کافی نیست. به همین دلیل برای تشخیص های افتراقی اتکا بر انجام رنگ آمیزی هایی که از طریق کاربرد

پادتن های اختصاصی برای پادگن های سلول های B و T (شکل ۱۲-۱۴ B-C) صورت میگیرد، میباشد. رنگ آمیزی های هیستوشیمی نیز بسیاری کمک کننده هستند. در ایسن روش از رنگآمیسزی، لنفوبلاسستها در برابسر مییلوبلاستها، مییلوپراکسیداز منفی بوده و اغلب حاوی ذرات گلیکوژن PAS مثبت میباشند. یافتههای خون محیطی بسیار متغیر میباشند. شمارش گویچههای سفید ممکن است بیش از یک صد هزار در میکرولیتر باشد و حال آنکه در نیمی از بیماران کمتر از ده هزار در میکرولیتر است. تعداد کمی از بیماران در خون محیطی فاقد لنفوبلاست هستند (لوسمی ألوسمى). تقريباً در تمام موارد كمخوني وجود دارد، تعداد پلاکتها معمولاً کمتر از یکصدهزار در میکرولیتر می باشد. نوتروپنی از یافتههای شایع دیگر محسوب می شود.

خصوصيات ژنتيكي. تقريباً حدود ٩٠٪ از بيماران مبتلا به ALL دارای تغییرات غیرتصادفی کاریوتیپی میباشند. شایع ترین تغییر در مورد تومورهای پیشساز لنفوسیت B دوران کودکی، هیپردیپلوئیدی (بیش از ۵۰ کرومنوزوم در هنر سلول) و یک جابجایی میان کروموزومهای (12;21) که ژنهای ETV6 و RUNX1 را گرفتار می سازد و منجر به ایجاد یک اتصال ژن



شكل ۱۴-۱۲: نمايي از لوسمي حاد لنفوبالاستيك (ALL). A-این تصویر لنفوبلاستهای با کروماتین متراکم هستهای، هستک کوچک و سیتوپلاسمی بدون دانه را نشان میدهد. B,C- نمائی از فلوسیتومتری تصویر A. سلولهای توموری برای شاخصهای CD19 و CD20 مثبت میباشند و CD10 (شاخصی که بر روی زیرگروهی از ALLs بارز گشته است) و TdT (نوعی DNA پلی،مراز اختصاص یافته که بر روی سلولهای پیشساز B و T بروز پیدا کرده است).

رمزگذار برای یک عامل نسخهبردار نادرست می شود، و حال انکه ۲۵٪ از مبتلایان به تومورهای پیشساز لنفوسیت B بالغین، جابجایی را در ژنهای ABL و BCR میان كروموزوم هاى (9:21) دارا مى باشند. تومورهاى سلول هاى پیش ساز لنفوسیت T دارای باز آرایی های کروموزومی کاملاً متفاوتی میباشند و شامل جابجایی ژنهای مکانهای گیرنده لنفوسیت T و ژنهای نسخه بردار به خصوص، از جمله جهشهایی که ژنهای سرکوبگر تومور را غیرفعال میسازند، نظیر PTEN (که باعث افزایش پیامدهی می گردد) و CDKN2A که رمزگذار تظیم منفی چرخه سلولی و تنظیم كننده مثبت P53 مى باشند، مى كردند.

ایمونوفنوتیپ، همان طور که اشاره شد، راه کارهای ایمونوفنوتیپی در شناخت زیرگروههای ALLs و افتراق آنها از AML کاربردهای زیادی دارند. یکی از آنزیمهایی که بـهطور اختصاصی در سلولهای پیشساز B و T بروز پیدا می کند، داکسی ترانسفراز انتهایی یا TdT میباشد که در بیش از ۹۵٪ از موارد دیده می شود. طبقه بندی ALL به زیرگروه های سلول های پیش ساز لنفوسیت های B و T بر اساس رنگ آمیزی های اختصاصی جهت شاخص های سطحی رده های سلولی، مثل CD19 برای لنفوسیتهای پیشساز B، و CD3 برای لنفوسیتهای پیشساز T صورت میگیرد.

نماهای بالینی. ALL یک بیماری مهاجم بوده و بسیاری از بیماران در طی چند هفته پس از آغاز بیماری علائم بیماری را نشان میدهند در میان مهمترین علائم و نشانگان می توان به موارد زیر اشاره کرد:

- نشانگانی که در ارتباط با سرکوب عملکرد مغز استخوان میباشنده از جمله ضعف ناشی از کمخونی، تب ناشی از بروز عفونتهای ثانویه به علت نوتروپنی، و خونریزی ناشی از ترومبوسیتوپنی.
- اثرات تودهای ناشی از ارتشاح نئوپلاستیک، از جمله دردهای استخوانی ناشی از وسعت یافتن مغز استخوان و ارتشاح سلولهای توموری در زیر پریوست، ادنوپاتیهای لنفاوی عمومی، بزرگی کبد و طحال، و در ALL با منشاء سلول های پیشساز T، عوارض بهوجود آصده بسر اثـر تحـت فشـار قـرار گرفتن رگهای بزرگ و راههای هوایی در ناحیه مدیاستن
- علائم دستگاه عصبی مرکزی ناشی از درگیری مننژ، نظیر سردرد، تهوع و فلج عصبي

علیرغم اینکه ALLs گروهسی از بیمـاریهـای بسـیار بدخیم را تشکیل می دهند، درمان ALL در کودکان یکی از بزرگ ترین موفقیتهایی است که در علم اونکولوژی وجود دارد. با شیمی درمانی تهاجمی، در حدود ۹۵٪ از کودکان مبتلا به ALL بیماریشان فروکش می کند و ۷۵ تـا ۸۵٪ آنهـا بهبود پیدا می کنند. به هر حال بقیه موارد منجر به مرگهای سرطانی در کودکان می گردند. بالغین مبتلا فقط ۳۵ تما ۴۵٪ بهبود پیدا

می کنند. عوامل گوناگونی که همراه با پیش آگهی بد بیماری می باشند عبارتند از: ۱) سن کمتر از ۲ سال، زیرا از نظر ژنتیکی این تومورها کاملاً متمایز بوده و اغلب توأم با جابجایی هایی که ژن MLL را گرفتار می سازند، می باشند. ۲) بروز بیماری در بالغین جوان یا بزرگسالان؛ و ۳) تعداد بلاست ها بیش از یک صده زار در خون محیطی.

شاخصهای پیشآگهی خوب عبارتند از ۱) سن بین ۲ تا ۱۰ سال؛ ۲) تعداد کم سلولهای سفید، و ۳) هیپردیپلوئیدی. بهدنبال باقی ماندن بیماری پس از درمان، در هر دو مورد ALL<sub>8</sub> با سلولهای پیشساز B و T، بررسیهای مولکولی، راهکار درمانی مناسبی به جهت نتایج بدی که به دنبال درمان گرفته شده، محسوب میشود.

اگرچه بیشتر انحرافات کروموزومی در ALL، عمکلرد عوامل نسخهبرداری را تغییر میدهند، جابجایی کروموزوم های 21,9 یک ژن اتصالی رمزگذاری را ایجاد مى كنند كه باعث به وجود آمدن تيروزين كيناز فعال -BCR ABL می گردد (بعداً در مبحث لوسمی مییلوئید مزمن شرح داده می شود). درمان بیمارانی که مبتلا به ALLs بوده و دارای جابجایی کروموزومی 21,9 میباشند بـهوسیله عومـل مهار کننده کیناز BCR-ABL توأم با شیمی درمانی های رایج، نتایج بسیار خوبی را در بهبود هر دو گروه از بیماران کودک و بالغ به همراه داشته است. آزمایشات بـرای شناسـایی سـایر BCR- فاقد ALL $_{\rm S}$  عنازها در ABL، در حال تكميل است. چشمانداز ساير افراد بزرگسال مبتلا به ALL با احتياط همراه است زيرا بيماري زايي مولکولی در افراد بالغ و کودکان تفاوت وجود دارد، و نیز افراد بزرگسال مسن قادر به تحمل شیمی درمانی که در کودکان صورت می گیرد نمی باشند.

## لوسمی لنفوسیتی مزمن/ لنفوم لنفوسیتی بـا سلولهای کوچک

لوسمی لنفوسیتی منزمن یا CLL، و لنفوم لنفوسیتی با سلولهای کوچک یا SLL، بسیاری بهم شباهت دارند و تنها

تفاوتی که در آنها دیده می شود وسعت درگیسری خون محیطی است. به طور قراردادی بیان می کنند که اگر تعداد لنفوسیتهای خون محیطی بیش از ۵۰۰۰ سلول در میکرولیت رباشد، بیمار مبتلا به لوسمی لنفوسیتی مزمن است که در بیشتر بیماران معیار تشخیصی CLL، که شایع ترین لوسمی بزرگسالان در جهان غرب محسوب می شود، می باشد. برعکس، لنفوم لنفوسیتی با سلولهای کوچک تنها ۴٪ از لنفومهای غیرهوچکینی را شامل می شود. بنا به علل نامشخص شیوع CLL و CLL در ممالک آسیایی کمتر است.

#### بيمارىزايي

آن افزایش بقای سلولهای تومور مهمتر از تکثیر سلولهای آن افزایش بقای سلولهای تومور مهمتر از تکثیر سلولهای حاوی توموری میباشد. با قبول این نظر، سلولهای CLL/SLL حاوی سطوح بالایی از BCL2 میباشند، پروتئینی که باعث مهار آپوپتوزیس میشود (بخشهای ۱ و ۶). یک راهکار بروز بیش از BCL2 حذف کروموزومی میباشد که منجر به فقدان ژنهای رمزگذار میکرو RNAهایی میگردند که باعث تنظیمات منفی BCL2 میشوند. به علاوه پیامهایی توسط ایمونوگلوبولین سطحی (که تحت عنوان گیرنده سلول B یا BCR نامیده میشوند) تولید (که تحت عنوان گیرنده سلول B یا BCR نامیده میشوند) تولید میشوند که از اهمیت زیادی برخوردار میباشند. پیامهای BCR از (BTK) میشوند که تیروزین کیناز بروتون نامیده میشود (BTK) طریق واسطهای که تیروزین کیناز بروتون نامیده میشود (CLL/SLL در نهایت منجر به بروز ژنهایی میگردند که بقاء سلولهای

سلولهای B طبیعی می گردند. از طریق راهکارهای ناشناخته، سلولهای B طبیعی می گردند. از طریق راهکارهای ناشناخته، تجمع سلولهای B را سرکوب می نماید و اغلب منجر به هیپوگاماگلوبولینمیا می گردند. به طور متناقص، تخمیناً ۱۵٪ از بیماران دارای پادتنهای خودی علیه گویچههای قرمز یا پلاکتهای خودی باشند. این پادتنها، توسط سلولهای B غیربدخیم ساخته می شوند و همین امر نشان می دهد که سلولهای می CLL/SLL به نحوی تحمل ایمنی را مختل می سازند.

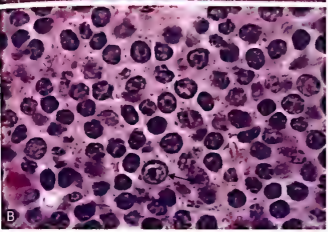
## ريخت شناختي

غدد لنفاوی مبتلا دارای صفحاتی از لنفوسیت های کوچک و کانونهای پراکنده و نامشخص از لنفوسیتهای بزرگتر که فعالانه تقسیم می شوند، به گونه ای منتشر، می باشند (شکل A ۱۵-۱۲). بیشتر سلولها را لنفوسیتهای کوچک ودرحالت استراحت تشکیل میدهند که دارای هستههایی گرد و پررنگ و سیتوپلاسمی اندک میباشند (شکل B ۱۵ B ۱۲). کانونهایی که به طور فعال دارای میتوز هستند مراکز تکثیر نامیده میشوند که وجود این مراکز یک وجه تشخیصی مهم برای SLL / CLL محسوب می شود. علاوه بر غدههای لنفاوی، مغزاستخوان، طحال و کبد نیز تقریباً درتمام موارد گرفتار می باشند. دراغلب بیماران لنفوسیتوز مطلق دیده می شود که اجتماعی ازلنفوسیت های کوچک و ظاهراً بالغ را نشان میدهند. سلولهای توموری، در جریان تهیه گسترده جهت بررسی سلولی، به علت شکستگی که در آنها وجود دارد، تخریب می گردند و نمایی له شده (Smudge) به خود می گیرند. همچنین در گستردههای تهیه شده از خون، لنفوسیتهای بزرگ تر و فعال تری نیز دیده مىشوند.

نماهای ایمونوفنونیپی و ژنتیکی دی SLL / CLL یک ناوپلاسم سلولهای B بالغ میباشد که شاخص سطحی اصلی لنفوسیتهای CD20 ، B و همچنین ایمونوگلوبولینهای سطحی را بروز میدهند.

زمانی که لنفوسیتهای B حالت توموری به خود می گیرند، شاخص سطحی CD5 را بارز می سازند، زیرا در میان لنفومهای شاخص سطحی SLL / CLL و لنفوم MANTLE (که بعداً راجع به آن بحث می شود) بارز می شود. تقریباً ۵۰٪ از تومورهای SLL/CLL، دارای ناهنجاری های کاریوتیپی می باشند که از شایع ترین آنها می توان به تریزومی ۱۲ و حذف شدگی هایی که پروتئین های کروموزوم های ۱۱، ۱۳ و ۱۷ را گرفتار می سازند. برخلاف سایر نئوپلاسی های لنفوسیت های B، جابجایی کروموزومی به ندرت دیده می شود.





شکل ۱۵-۱۳. لنفوم لنفوسیتی با سلولهای کوچک/ لوسمی لنفوسیتی مزمن در غده لنفاوی. A: تصویری با درشتنمایی اندک که در آن از بین رفتن طرح فولیکولی را نشان میدهد. B: در بزرگنمایی بیشتر اکثر سلولهای توموری دارای نمای لنفوسیتهای کوچک و گرد میباشند. یک «پرولنفوسیت» که یک سلولی بـزرگتـر با هستک مرکزی میباشد (پیکان) در تصویر دیده میشود.

تماهای بالیتی. در اغلب موارد، زمانی که SLL / CLL مشخیص داده می شوند، بدون علامت هستند. شایعترین علامتی تشخیص داده می شوند، بدون علامت هستند. شایعترین علامتی که دارند غیراختصاصی است و شامل خستگی، کاهش وزن و بی اشتهایی می باشد. در ۵۰ تا ۶۰ درصد از بیماران، بزرگی غده لنفاوی به طور منتشر و نیز بزرگی کبد و طحال دیده می شود آزمایش خون محیطی افزایش اندکی را در گویچههای سفید (در آزمایش خون محیطی افزایش اندکی را در گویچههای سفید (در می در نزد بیش از ۲۰۰ هزار سلول در میکرولیتر، نشان می دهد. در نزد بیش از ۵۰٪ از بیماران، هیپوگاماگلوبولینمی دیده می شود که آن هم معمولاً در اواخر بیماری به وجود می آیند و عاملی جهت ابتلا به عفونتهای میکروبی، به حساب می آید و عاملی جهت ابتلا به عفونتهای میکروبی، به حساب می آید کم خونی از نوع ایمونوهمولیتیک و ترومبوسیتوپنی به ندرت دیده می شوند. سیر بیماری و پیش آگهی آن، بسیار متغیر است، و

بستگی به مرحله و یافتههای ژنتیکی بیماری دارد. به عنوان مثال وجود ناهنجاری در TP53 که یک ژن سرکوبگر تومور میباشد، در ۳۰٪ از موارد با یک بقاء عمر ۱۰ ساله همراه میباشد، در حالی که وجود ناهنجاری در کروموزوم 13q توأم با بقاء عمری است که تفاوت قابل توجهی با جمعیت عموم مردم ندارد. بینش و آگاهی در بیماریزائی مولکولی CLL/SLL منجر به توسعه و گسترش داروهایی جدید و مؤثر شده است که به اشکال مختلف باعث مهار پیامدهی BCR (برای مثال جهت هدفگیری BTK) و یا عملکرد BCL2 میگردند. با این حال ممکن است درمان از طریق پیوند سلولهای بنیادی خونساز برای بیمارانی که درمانهای رایج در مورد آنها مؤثر واقع نمی گردند صورت گیرد. بخش کوچکی از تومورها به تومورهای مهاجمتری تبدیل می گردند که شباهت به لنفومهای منتشر با سلولهای B بزرگ دارند (دگرگونی ریشتر) که پس از چنین سلولهای B بزرگ دارند (دگرگونی ریشتر) که پس از چنین تبدیلی، متوسط بقاء عمر کمتر از یک سال خواهد بود.

#### لنفوم فوليكولي

لنفومهای فولیکولی تومورهای نسبتاً شایعی هستند که در ایالات متحده حدود ۴۰٪ از لنفومهای غیرهوچکینی را تشکیل میدهند مشابه SLL / CLL، شیوع این تومور بسیار پایین است.

#### بيمارىزايى

در بیش از ۸۵٪ انفومهای فولیکولر نوعی جابجایی درمیان کروموزومهای ۱۶ و ۱۸ دیده می شود (۱٤; ۱۸) که بر اساس آن ژن BCL2 را که بر روی کرومزوم ۱۸ قرار دارد به ناحیه IgH بر روی کروموزوم ۱۴ متصل میسازد. چنین بازآرایی کروموزومی منجر به بروز بیش از حد و نامتناسب بروتئین BCL2 که شما آن را به عنوان یک مهارکننده مرگ برنامهریزی شده می شناسید می شود و باعث بقاء سلول می گردد ربخشهای ۱ و ۶)، به علاوه در یک سوم از موارد، تعیین توالی کل ژنوم لنفوم فولیکولی، در چندین ژن رمزگذار پروتئینهای تغییردهنده هیستون، جهشهایی که منجر به از دست رفتن

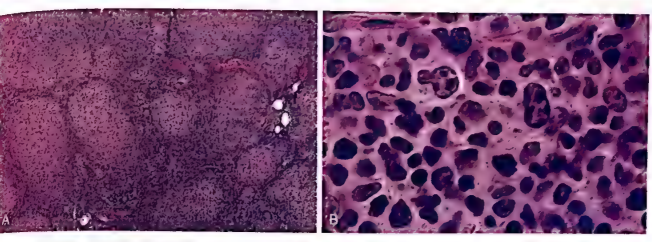
عملکرد می شود را شناسایی کردهاند که بیانگر این مسئله است که تغییرات اپی ژنتیک نیز در پیدایش این تومورها نقش دارند.

#### ريختشناختي

غدد لنفاوی به علت تکثیر سلولها، بهطور مشخصی نمایی ندولی دارند (شکل A ۱۶–۱۲). اکثر سلول های غالب که سنتروسیت نامیده میشوند مختصری بزرگتر از لنفوسیتهای درحال استراحت می باشند. حدود هسته «شکافدار» و زاویه دار بوده که به صورت تا خوردگی به سمت داخل هسته و به گونهای خطی دیده می شوند. (شكل B ۱۲-۱۶ را مشاهده كنيد). كروماتين هسته متراكم و خشن بوده و هستکهایی نامشخص دارند این سنتروسیتها با تعدادی از سلولهای بزرگتر که سنتروبلاستها نامیده میشوند و دارای کروماتینی وزیکولر، هستکهای متعدد و سیتوپلاسمی متوسط می باشند مخلوط گردیده اند در اکثر تومورها، این سنتروبالاستها از اقليت برخوردار مى باشنده ميتوز چندان شايع نیست و سلولهای منفرد آپوپتوزی دیده نمیشوند. این یافتهها در افتراق لنفومهای فولیکولی از هییرپلازی فولیکولی که در آنها میتوز و سلولهای اپوپتوزی فراوانی دیده میشود، کمککننده میباشند. در برخی از موارد، سلولهای بزرگ، بهطور غیرمعمول ارجحیت سلولها را تشکیل میدهند و در این صورت، طرح بافتشناختی، از نظر بالینی حالتی تهاجمی تر به خود می گیرد.

ویژگیهای ایمونوفنوتیپی. سلولهای توموری شاخصهای سطحی اصلی سلولهای B نظیر CD20 و شاخصهای سطحی سلولهای B مرکز زایگر نظیر CD10 و BCL6 را بارز می سازند. توجه داشته باشید که BCL6 یک عامل نسخه بردار است که برای تولید سلولهای B مرکز زایگر مورد نیاز است.

نماهای بالینی. این تومور، بیشتر در افراد مسن بالاتر از ۵۰ سال دیده می شود و بروز آن در زنان و مردان مساوی است. اغلب با بزرگی غدد لنفاوی بدون درد و منتشر بروز می کنند. اما تقریباً در ۸۰٪ موارد، به هنگام تشخیص بیماری، مغزاستخوان گرفتار است. اگرچه بیماری دورهای



شکل ۱۲-۱۲. لنفوم فولیکولی غدد لنفاوی. A: اجتماعات ندولی سلولهای توموری در سراسر غدد لنفاوی دیده می شوند. B: با بزرگ نمایی بیشتر، سلولهای لنفوئیدی کوچک توموری داری کروماتینی متراکم و حدود هستهای نامنظم یا شکافدار «سنتروسیت»، مخلوط با تعدادی از سلولهای بزرگتر که دارای هستک نیز میباشند «سنتروبلاست» مشاهده می گردند.

طولانی دارد (متوسط بقاء عمر تخمیناً ۱۰ سال میباشد) با این حال لنفوم فولیکولی قابل درمان نیست، چنین حالتی در اکثر بدخیمی های لنفاوی که دارای سیر کندی می باشند، دیده می شود. برای بیمارانی که دارای ضایعات وسیع و علامتداری هستند، ازداروهای سیتوتوکسیک و نیـز از داروی ریتوکسی ماب که نوعی پادتن ضد CD20 می باشد استفاده مینمایند. استفاده از مهارکننده های BTK و BCL2 در این بیماران بهطور فعالانهای کاربرد دارند و در آزمایشات بالینی مورد ارزیابی قرار می گیرند. در حدود ۳۰ تا ۴۰٪ از بیمارانی که دچار لنفوم فولیکولی هستند، به طرف لنفوم منتشر با سلولهای B بزرگ پیشرفت می کنند. این پدیده یک واقعه شومی به حساب می آید، زیرا تومورهایی که به این شکل به لنفومهای منتشر سلولهای B بزرگ تبدیل میشوند کمتر از لنفومهای منتشر سلولهای B بزرگ اولیه، به درمان پاسخ می دهند.

#### لنفومهای سلولهای Mantle

این نوع لنفومها، از سلولهای لنفوسیت B، مشابه سلولهای B اجدادی خود که در ناحیه محیطی مراکز زایگر قرار گرفتهاند منشاء می گیرند تقریباً ۴٪ از لنفومهای غیرهوچکینی را تشکیل می دهند و در اکثر موارد مردان بالاتر از سن ۵۰ سال را گرفتار میسازند.

#### بيماريزايي

تقریباً در تمام تومورها جابجایی کروموزومی (11;14) دیده مىشود كه باعث اتصال ژن سيكلين D1 به محل IgH مىشود. این جابجایی باعث افزایش بروز سیکلین D1 گردیده که اگر به یاد آورید افزایش بروز سیکلین D1 موجب پیشرفت تقسیم سلولی از مرحله G1 به مرحله S می گردد (بخش ع).

#### اريخت شناختي

لنفومهای با سلول مانتل، غدد لنفاوی را اغلب بهطور منتشر و یا با طرح ندولی محوی گرفتار میسازند. مراگز زایگر دیده نمیشوند و این نمائی است که به افتراق لنفوم با سلول مانتـل از CLL/SLL کمک می کند. سلول های توم وری مختلف از لنفوسیت های B طبیعی بزرگتر میباشند، هسته هایی نامنظم، هستکهایی نامشخص و سیتوپلاسم کمی دارند در مواردی نادر، سلولها بزرگ و تا حد زیادی از نظر ریخت شناختی شباهت به لنفوبلاست پیدا می کنند در اکثر موارد مغزاستخوان گرفتار است و در حدود ۲۰٪ از موارد، خون محیطی نیز گرفتار میباشد. در برخی از موارد، این تومور در دستگاه گوارش به شکل ندولهای زیر مخاطی چند کانونی، که در ظاهر شیاهت زیادی به پولیس دارند (پولیپوز لنفوماتوئيد) تظاهر مي كنند

ویژگیهای ایمونوفنوتییی و ژنتیکی. سلولهای توموری معمولاً IgM و IgD سطحی، پادگنهای اصلی سلول B یعنی و CD20 و همچنین CD5 را بارز مینمایند. این لنفوم را می توان بر اساس عدم وجود مراكز زايگر و همچنين حضور پروتئين سيكلين D1، از SLL / CLL افتراق داد.

تماهای بالینی. اغلب بیماران مبتلا، با ضعف و بزرگی غدد لنف اوی به پزشک مراجعه مینمایند و ضمن بررسیها متوجه می گردند که بیماری منتشری توأم با درگیری مغزاستخوان، طحال، کبد و در اغلب موارد دستگاه گوارش، وجود دارد. این تومور مهاجم و غیرقابل درمان می باشند و میانگین بقاء عمر آنها پس از تشخیص حدود ۴ تا ۶ سال است. همانند سلولهای CLL/SLL، بقاء سلولهای مانتل وابسته به پیامهای تولید شده از طریق BTK میباشد، و این امید وجود دارد که با استفاده از مهار کنندههای BTK که اخیراً در دسترس قرار گرفتهاند، از نظر بالینی نتایج خوبی را به همراه داشته باشد.

#### لنفوم ناحيه حاشيهاي خارج كرهي

این تومور نادر سلول B، معمولاً بهطور شایع در سلول های بافتهای پوششی نظیر معده، غدد بزاقی، رودههای کوچک و بزرگ، ریهها، حدقه چشم و پستان ایجاد میشود.

#### بيمارىزايي

لنفوم ناحیه حاشیهای خارج گرهی نمونهای از سرطان میباشد که از درون آماس مزمن پایدار برمیخیزد. این تومور تمایل دارد از درون بافتهایی که مبتلا به آماس مزمن شدهاند بهوجود آیند که سرآغاز این فرایند احتمالات خودایمنی (نظیر آنچه را که در غدد بزاقی در سندرم شوگرن دیده میشود)، یا از محلهایی که دچار عفونتهای مزمن گردیدهاند (نظیر گاستریتهای ناشی از هلیکوباکتر پیلوری) میباشد. در مورد گاستریتهای ناشی از هلیکوباکتر پیلوری باید گفت که لنفوم ناحیه حاشیهای اغلب با از بین بردن هلیکوباکتر پیلوری با درمانهای آنتیبیوتیکی، فروکش مینماید، زیرا رشد و بقاء سلولهای توموری وابسته به سیتوکین های آماسی ترشح شده توسط هلیکوباکتر از طریق سلول های T اختصاصی میباشد.

براساس این مشاهدات، چنین فرض شده که شروع بیماری از طریق یک واکنش ایمنی پلی کلونال ایجاد می شود که به وسیله جهشهای ابتدایی ناشناخته صورت می گیرد، ظهور سلول B بستگی به سلولهای T کمکی تحریک شدہ جهت ایجاد پیامهایی که برای رشد و بقاء سلول لازم است، دارد. در این مرحله پادگن مسؤل ایجاد تومور بهوجود میآید. با تکامل بیشتر سلولهای توموری بزرگتر و خودمختار بهوجود می آیند که ممکن است به نقاط دور دست گسترش یابند. شاهد این انتقال پلی کلونال به مونوکلونال در طی شکل گیری لنفوم، بیماری زائی لنفومهای ناشی از EBV می باشد (در بخش ع بحث شد).

### ريخت شناختي

نسل سلولهای B مشخصاً در پوشش بافتهای گرفتار ارتشاح پیدا کرده است، اغلب به صورت اجتماعات کوچکی که ضایعات لنفوایی تلیال نامیده می شوند، تجمع پیدا کردهاند در برخی از تومورها، سلولهای توموری دارای سیتوپلاسم فراوانی بوده، یا اینکه نمای پلاسما سل را پیدا می کنند، نماهایی که ویژه بوده اما یاتوگنومونیک نیستند.

از نظر فنوتیبی، تومور از نوع سلول های B بالغ بوده که شاخص سطحى CD20 را دارا مىباشد و معمولاً ايمونوگلوبولين سطحى از نوع IgM را بارز میسازند.

نماهای بالینی. این تومورها اغلب بهصورت بزرگی غده بزاقی، تیروئید و یا حدقه چشم ظاهر شده، یا به طور تصادفی در گاستریتهایی که بر اثر هلیکوباکتر پیلوری بهوجود آمده است، و یا در جریان یک تصویربرداری، کشف می گردنید. زمانی که موضعی باشند، اغلب با برداشت ساده جراحی و به دنبال آن رادیوتراپی، بیمار درمان میگردد.

#### لنفومهای منتشر با سلولهای B بزرگ

لنفوم منتشر با سلولهای B بزرگ، از شایع ترین اشکال لنفومهای بزرگسالان بوده و تقریباً مسئول ۳۵٪ از لنفومهای غیره وچکینی

در بزرگسالان، میباشد این لنفوم دارای چندین زیرگروه میباشد که همگی دارای رفتار تهاجمی یکسانی میباشند

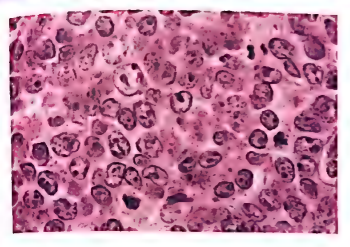
#### بيمارىزايي

در یک سوم از لنفومهای منتشر با سلولهای B بنزرگ، بازآرایی ژن BCL6 که بر روی جایگاه 3q27 قرار دارد، دیده می شود، و حتی درصد بیشتری از این تومورها دارای جهشهای نقطهای فعال کننده، در پیش برندههای BCL6، مى باشند. در هرحال، نتيجه، افزايش سطح پروتئين BCL6 كه یک تنظیم کننده نسخهبرداری مهم بروزژن در سلولهای B مرکز زایگر می باشد، است. در ۳۰٪ دیگر از تومورها، جابجایی میان کروموزومهای ۱۴ و ۱۸، که ژن BCL2 را درگیر مینماید و منجر به بروز بیش از حد پروتئین BCL2 می شود، دیده می شود. برخی از این تومورها، ممکن است، گویای لنفوم فولیکولی «تغییر شکل یافته» باشند. باقی تومورها جهشهای گوناگون دیگری مانند جابجایی هایی که ژن MYC را درگیر میسازند را نشان میدهند

#### ريختشناختي

سلولهای توموری B بزرگ میباشند (سه تا چهار برابر لنفوسیتهای B در حال استراحت)، و دارای اشکال مختلفی هستند بسیاری از سلول های توموری دارای هسته هایی با حدود گرد یا بیضی بوده، کروماتینی پخش و چندین هستک مشخص و مقدار متوسطی سیتوپلاسم رنگ پریده، دارند که ارجحیت غالب سلولها را تشکیل می دهند (شکل ۱۷-۱۲). در سایر تومورها، سلولها دارای هستههایی گرد تا چندلویی و وزیکولر میباشند دارای یک تا دو هستک برجسته مرکزی و سیتوپلاسم زیاد رنگ پریده یا مختصر بازوفیل میباشند گاهی، سلولهای توموری بسیار آنایلازیک بوده و متشکل از سلولهای غول آسا، شبیه سلولهای رید-اشتنبرگ که سلول بدخیم لنفوم هوچکین میباشد، هستند

ويژگيهاي ايمونوفنوتييي، اين تومورها پادکن سلول B مثل CD20 را بارز می سازند بسیاری از آنها IgM و یا IgG را



شکل ۱۷-۱۷. نمائی میکروسکوپی از لنفوم منتشر از نوع سلول های B بزرگ- در یک غده لنف اوی. سلول های توم ور دارای هستهٔ بزرگ همراه با کروماتین پخش و هستک برجسته میباشند

بروز میدهند، سایر پادگنهای سطحی مثل CD10 و BCL2 متغير مىباشند

زیر گروه های اختصاصی. در گروه لنفوم های سلول B بزرگ، زیرگروههای آسیبشناختی متعددی وجود دارنـد کـه از نظر بالینی اهمیت دارند.

- لنفوم منتشر سلول B بزرگ همراه با ویروس EB که در زمینه سندرم نقص ایمنی اکتسابی (AIDS)، سرکوب ایمنی ناشی از عملکردهای درمانی (مثلاً بکارگیری داروهای سرکوبکننیده ایمنی در گیرندگان پیوند)، و افراد سالخورده، به وجود می آید در مواردی که این تومور پس از پیوند عضو بهوجود می آیند، اغلب به عنوان تکثیرهای چنید دودمانی سیلول B مشتق از EBV شروع میشوند، که در صورتی که عملکرد دستگاه ایمنی مجیدداً فعال گردد، این تومورها پسرفت مینمایند
- ويروس تبخال ساركوم كاپوزى (KSHV) كه به أن ويروس تبخال انسانی نوع ۸ (HHV-8) هم میگویند، نیوع نادری از تومورها را تحت عنوان لنفوم افیوژن اولیه را در حفرههای جنب، پریکارد و یا حفره صفاقی، ایجاد می کنید سلول های تومور به KSHV ألوده مي باشند كيه پروتئين هاى مشابه چندین پروتئین تومورزای شناخته شده از جملیه سیکلین D1 را رمزگذاری می کنند همانند لنفومهای وابسته به EBV اکثر بيماران دچار سرکوب ايمني ميباشند

• لنفوم با سلول B بزرگ میان سینه که در اغلب صوارد زنان جوان را گرفتار میسازد، تمایل زیادی به گسترش به احشاء شکمی و دستگاه عصبی مرکزی را دارا میباشد.

نماهای بالینی، اگر چه متوسط سن بروز این بیماری حدود ۶۰ سالگی می باشد، اما لنفومهای منتشر با سلول B بنزرگ در هر سنی می تواند، بروز نمایند. در حدود ۱۵٪ از لنفومهای کودکان را تشکیل میدهند. بیماران، در اغلب موارد، یک توده با رشد سریع را که در بیشتر موارد دارای علامت می باشد، در یک یا چند ناحیه، ایجاد می کنند. علائم خارج گرهی بسیار شایع است. با اینکه دستگاه گوارش شایعترین محل خارج گرهی را نشان میدهند، اما در هر عضوی یا بافتى تومور مى تواند به صورت اوليه بروز نمايد. بـرخلاف آن دسته از لنفومهایی که دارای سیری کند می باشند (مثلاً لنفوم فولیکولی)، در زمان تشخیص درگیری کبد، طحال و مغزاستخوان، چندان شایع نیست.

در صورتی که اقدامات درمانی صورت نگیرد، لنفومهای منتشر با سلول های B بزرگ، بسیار مهاجم و به سرعت کشنده میباشند. شیمی درمانی ترکیبی شدید و نیز درمان ایمنی برضد CD20، در ۶۰ تا ۸۰ درصد از بیماران بهبودی تقریباً کاملی را به وجود می آورند که در حدود ۵۰٪ از این بیماران به نظر می رسند که بهبودی کامل یافتهاند. برای آن دسته از مبتلایان که چندان خوششانس نیستند، سایر درمانهای تهاجمی (مثلاً شیمی درمانی با مقادیر دارویی بالا و پیوند سلول های بنیادی خونساز) مى توانند كمك كننده باشند.

#### لنفوم بوركبت

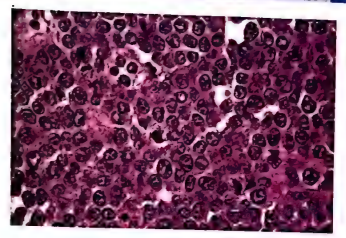
این لنفوم در بخشهایی از قاره افریقا بهطور بومی دیده میشود و در سایر مناطق جغرافیایی از جمله ایالات متحده به صورت پراکنده مشاهده می گردد. از نقطه نظر بافت شناختی، اشکال أفريقايي و بومي، با اشكال غير بومي تفاوتي ندارند و مثل هم میباشند، اگرچه از نظر بالینی و ویروس شناختی تفاوتهایی ميان آنها ديده مي شود.

# بيمارىزايي

لنفوم بورکیت به شدت با جابجاییهایی که ژن MYC را که بر روی کروموزوم شماره ۸ قرار دارد، درگیر نموده است همراه آست که منجر به بروز بیش از حد عامل انتقال MYC می گردد. همانگونه که در بخش ع بدان اشاره شد، MYC یک تنظیم کننده اصلی سوخت و ساز واربورگ میباشد (گلیکولیز هوازی)، یک شاه علامت سرطان که با رشد سریع سلول همراه است. در ارتباط با همین همراهی است که گفته می شود لنفوم بور کیت یکی از تومورها در انسان است که سریع ترین رشد را دارا می باشد. اغلب این جابجایی با اتصال myc به ژن IgH که بر روی کروموزوم شماره ۱۴ قرار دارد صورت می گیرد. در برخی موارد جابجایی مختلف دیگری مثل اتصال به محل زنجیره سبک کایا (K) بر روی کروموزوم شماره ۲، ومحل زنجیره سبک لاندا (۸) بر روی کروموزوم شماره ۲۲، صورت می گیرد. جابجایی به هر صورتی که انجام شود نتیجه آن، یعنی اختلال در تنظیم و بروز بیش از حد پروتئین myc مثل هم می باشد. در بخشهای قبلی (بخش ۵) در مورد نقش myc در ارتباط با تنییر شکل، بحث شده است. در اکثر موارد بومی و ۲۰٪ از موارد تک گیر، سلول های توموری به گونهای نهفته آلوده به ویروس اپشتاین - بار میباشند، یک ارتباطی که در بخش عبدان اشاره شد

### ریخت شناختی

اکثر سلول های توموری اندازهای متوسط دارند و معصولاً دارای هسته هایی گرد یا بیضی که حاوی دو تا پنج هستک مشخص میباشند، هستند (شکل ۱۸-۱۲). میزان متوسطی سیتوپلاسیم به رنگ بازوفیل یا آمفوفیل که دارای حبابهایی سرشار از مواد لیپیدی هستند (و ویژگی این حبابها این است که تنها در گستردهها دیده میشوند)، میباشند تکثیر زیاد سلولهای توموری و نیز وجود سلول های آپوپتوزی، باعث حضور درشتخوارهای بافتی فراوان در این تومورها شده که اغلب این درشتخوارها حاوى بقاياى بلعيده شده هستههاى خراب شده می باشند. از آنجا که این درشتخوارهای طبیعی و خوشخیم به وسیله هاله روشنی احاطه گردیدهاند، نمای بافت شناختی شباهت به «آسمان پرستاره» را پیدا کرده است.



شکل ۱۸-۱۲ منایی از لنفوم بورکست در یک غده لنفاوی. سلولهای توموری و هستههای آنها تقریباً یک دست بوده و ظاهر مشابهی دارند به فعالیتهای میتوزی فراوان (سرپیکانها) و هستکهای برجسته آنها توجه کنید به نمای «آسمان پرستاره» که به علت حضور درشتخوارهای طبیعی که کهرنگ بوده و بهطور پراکنده دیده میشوند، توجه کنید

خصوصيات ايمونوفنوتييي. ساولهاي توموري IgM سطحی و نیز شاخصهای سطحی اصلی لنفوسیتهای B مثل CD20 و همچنین شاخصهای سطحی لنفوسیتهای B مرکز زایگر مثل CD10 و BCL6 را بارز می سازند.

نماهای بالینی. هر دو شکل بومی و غیربومی لنفوم بورکیت، بیشتر کودکان و جوانان را مبتلا میسازند در ایالات متحده، لنفوم بورکیت تقریباً ۳۰٪ از لنفومهای غیره وچکینی را در کودکان تشکیل می دهند در اغلب موارد، تومور از ساختمان های خارج غدد لنفاوی شروع میشوند در اغلب موارد نوع بومی تومور، به صورت تودههایی در آروارههای فوقانی یا تحتانی ظاهر می شوند و حال آنکه در آمریکای شمالی به صورت تومورهای شکمی که بیانگر درگیری روده، خلف صفاق و تخمدانها میباشند، بروز مینمایند.

در برخی اوقات نمای لوسمی پیدا می کند و باید آن را از ALL افتراق داد زیر درمان ها آنها کاملاً از یکدیگر متفاوت است. لنفوم بورکیت بسیار مهاجم میباشد ولی با شیمی درمانی شدید بسیاری از بیماران بهبود یافتهاند.

# نئوپلاسمهای پلاسماسل و حالات مرتبط با آن

این نوع از تکثیر سلولهای B حاوی پلاسماسلهای نئوپلاستیکی

می باشند که عملاً همیشه یک نوع ایمونوگلوبولین تک دودمانی، یا بخشهایی از ایمونوگلوبولین را که به عنوان شاخصهای تومور محسوب می گردد، را ترشح می کنند که اغلب نتایج آسیبرسانی را دربردارند در مجموع، نئوپلاسمهای پلاسماسل و اختلالات مرتبط با آنها حدود ۱۵٪ از مرگومیرهای ناشی از نئوپلاسمهای لنفوئیدی را تشکیل میدهند شایعترین و مرگ آورترین این نئوپلاسمها مييلوم متعدد ميباشد كه سالاته حدود ۱۵ هـزار مـورد جدید در ایالات متحده دیده می شود. یک ایمونوگلوبولین تک دودمانی که در خون شناخته شده و تحت عنوان پروتئین M نامیده می شود، اشاره به وجود میبلوم دارد از آنجا که تعداد پروتئینهای M دارای وزن مولکولی ۱۶۰ هزار یا بالاتر میباشند، آنها را درون مایع پلاسما و خارج سلولی می توان مشاهده کرد و بدون اینکه آسیب گلومرولی وجود داشته باشد از راه ادرار دفع مى گردند. به هر حال، نئوپلاسمهاى پلاسماسل اغلب به مقدار زیادی ایمونوگلوبولین با زنجیره سبک را همراه با ایمونوگلوبولین کامل، میسازند در موارد غیرمعمول، تومورها ممکن است فقط زنجیره سبک تولید نمایند که با آزمایشات بسیار حساس در خون و ادرار تشخيص داده ميشوند

اصطلاحاتی که برای توصیف ایمونوگوبولینهای شکمی در ارتباط با نئوپلاسمهای پلاسماسل مورد استفاده قرار میگیرد شامل موارد زیر است: گاماپاتی تک دودمانی، دیـس پروتئینما و پاراپروتئینمیا. این پروتئینهای غیرطبیعی همراه با موارد بالینی و آسيب شناختي مختلفي مي باشند

- مييلوم متعدد (مييلوم پلاسماسل)، مهم ترين نئوپلاسم پلاسماسل مىباشد، معمولاً بـ م صورت تـودههاى تومـورى پراکنده در سراسر دستگاه استخوان بندی تظاهر منی کند. پلاسما سیتوم منفرد نوع نادری میباشد که به صورت توده منفردی در استخوان یا بافت نرم دیده می شود. میبلوم Smolding نوع غیرشایع دیگری است که به صورت کمبود علائم ولى بالا بودن ماده M بروز مى كند.
- گاماپاتی تک دودمانی با اهمیت نامشخص (MGUS) در مورد بیمارانی مطرح می گردد که فاقد علائم بالینی بوده ولی به مقدار اندک یا متوسطی در خونشان ماده M وجود دارد.

MGUS در افراد مسن بسیار شایع بوده و به طور اندک اما با درجه ثابتی به یک گاماپاتی تک دودمانی دارای علامت، اغلب موارد مییلوم متعدد، تبدیل میشوند.

● آمییلوئیدوز اولیه یا همراه با ایمونوسیت ناشی از تکثیر تک دودمانی پلاسما سلها میباشد که پروتئینهای با زنجیره سبک را ترشح کرده و به صورت آمیلوئید رسوب می کنند. برخی از بیماران دارای مییلوم متعدد آشکاری بوده اما برخی دیگر دارای تعداد اندکی پلاسماسل در مغز استخوان میباشند. ماکروگلوبولینمی والدشتروم سندرمی است که دارای میزان بالایی از IgM بوده و منجر به بروز علائمی می گردد که در ارتباط با افزایش چگالی خون میباشد. این سندرم در بالغین مسن دیده می شوند و به طور شایع همراه با لنفوم لنفوپلاسما سیتوئید میباشد (بعداً بحث می گردد).

با این زمینه، ما اکتون به برخی از موارد بالینی آسیب شناختی خاص می پردازیم. ما آمیلوئیدوز اولیه را همراه با سایر اختلالات ایمنی در بخش ۵ شرح دادهایم.

#### مييلوم متعدد

مییلوم متعدد یکی از شایع ترین بدخیمی های لنفاوی محسوب می شود. هر ساله در ایالات متحده حدود ۲۰ هزار مورد جدید شناسایی می شوند. در زمان تشخیص، میانگین سنی ۷۰ سال می باشد و افراد مذکر و افریقایی ها بیشتر بدان مبتلا می شوند. بیشتر از همه مغزاستخوان را درگیر می سازد و دراغلب موارد به صورت ضایعاتی لیتیک در سراسر دستگاه استخوان بندی تظاهر می نماید.

شایع ترین پروتئین Mی را که سلول های مییلومی ترشح میکنند IgA (در حدود  $^{9}$ ) و پس از آن IgA (در حدود IgE و یا IgD می IgM و یا IgE و یا IgD و یا IgM و پندرت دیده می شوند. در بقیه موارد پلاسماسل ها تنها زنجیره های سبک کاپا (K) و لامبدا (K) را تولید می نمایند. به جهت اینکه این پروتئین های زنجیره سبک اندازه ای کوچک دارند، به آسانی از راه ادرار دفع می شوند و از ایس رو به آنها دارند، به آسانی از راه ادرار دفع می شوند و از ایس رو به آنها

پروتئینهای بنس- جونز میگویند (آزمونی که برای تشخیص پروتئینهای سبک ادرار صورت میگیرد تحت عنوان آزمون بنس - جونز نامیده میشود = مترجم)

در بسیاری از موارد پلاسماسلهای بدخیم بهطور شایع هم ایمونوگلوبولینهای کامل و با زنجیره سنگین و هم پروتئینهای که و زنجیره سبک را ترشح مینمایند واز این رو هم پروتئینهای که و هم پروتئینهای با زنجیرههای سبک بنس جونز را تولید می کنند. همانگونه که بعداً خواهیم گفت، پروتئینهای با زنجیره سبک اضافی اثرات مهم بیماریزایی را دارا میباشند.

#### بيمارىزايي

مثل اکثر بدخیمیهای سلول B، در اغلب مییلومها جابجاییهای کروموزومی وجود دارد که باعث اتصال جایگاه IgH بر روی کروموزومی وجود دارد که باعث اتصال جایگاه PD بر روی کروموزوم ۱۴ به اونکوژنهای سیکلین D و سیکلین در میگردد با توجه به این مسئله می توان حدس زد، اختلال در تنظیم مولکولی سیکلینهای D در مییلوم متعدد شایع است و بر این باورند که همین مسئله در افزایش تکثیر سلول نقش دارند تکثیر سلولهای مییلومی توسط سیتوکین اینترلوکین ۶ (۱۵-۱۱) که توسط فیبروبلاستها و درشتخوارهای موجود در بافت زمینهای مغز استخوان تولید می شوند، حمایت و تقویت می شود در اواخر دوره، در برخی از موارد جابجایی MYC مخصوصاً در بیمارانی که مبتلا به بیماری مهاجمی می باشند، نیز دیده می شود.

● مییلـوم متعـدد دارای تعـدادی از اثـرات بـینظیـر بـر روی استخوانبندی، دستگاه ایمنی و کلیه میباشد که همگی آنها بـر روی مرگ و میر بیمار اثرگذار است. عواملی که به وسیله پلاسـما سلهای نئوپلاستیک در ارتباط با انهدام استخوان تولید میشوند، از نماهای آسـیب شـناختی اصـلی در مییلـوم متعـدد محسـوب میشوند. عوامل مشتق شده از سلولهای مییلومی، با اثر بـر روی سلولهای بافت زمینهای مغز استخوان، آنها را وادار بـه تولیـد و ترشح سیتوکینهای دیگری میکنند که باعـث افـزایش فعالیـت ترشح سیتوکینهای دیگری میکنند که باعـث افـزایش فعالیـت تنظیم کنندگی گیرنده لیگاند RANKL) NF-KB) شده که بنوبه خود اوستئوکلاستها را فعال مینماید. عوامل دیگری که توسـط خود اوستئوکلاستها را فعال مینماید. عوامل دیگری که توسـط سلولهای توموری آزاد میشوند ممانعت کنندههایی قوی هسـتند

که مانع عملکرد اوستئوبالاستها می شوند. ماحصل فرآیندهای فوق افزایش جذب استخوان که منجر به افزایش کلسیم خون و شکستگیهای پاتولوژیک میگردد، میباشد.

- مييلوم باعث ايجاد نقص ايمني وابسته به هومور مي گردد. از طریق راه کارهایی که هنوز شناخته نشده، سلولهای مییلومی عملکرد سلولهای B را مختل میسازند. اگرچه سطح ايمونو گلوبولين پلاسما، به خاطر حضور پـروتئين M، افـزايش پیدا می کند، ولی تولید پادتنهای عملکردی، اغلب به شدت سرکوب گردیده است. درنتیجه مبتلایان را در معرض خطر عفونتهای میکروبی قرار میدهد.
- اختلال عملكرد كليه ناشى از اثرات متعدد أسيب شناختى است که ممکن است به تنهایی و یا همراه با مسائل دیگر به وجود آید. مهم ترین این اختلالات وجود کاست ها دارای ترکیبی متشکل از مقدار زیادی پروتئین های بنس- جونز (پروتئین های با زنجیره سبک) و مقادیر متغیری از ایمونوگلوبولین کامل (پروتئین های با زنجیره سنگین)، آلبومین و پروتئین تام- هورسفال، می باشند. رسوب پروتئینهای با زنجیره سبک در گلومرول و بافتهای بینابینی که هم به شکل رسوباتی خطی و هم به شکل آمیلوئید دیده میشوند، ممکن است در بروز اختلال عملکرد كليه نقش داشته باشند. اين اختلال عملكرد كليه توسط هیرکلسمی کامل می گردد که ممکن است باعث کم آبی، بروز سنگهای کلیوی و حمالات متعدد پیلونفریتهای میکروبی گردد که درواقع بروز این عفونتها بیشتر بر اثر هييوگاماگلوبولينمي ميباشد.

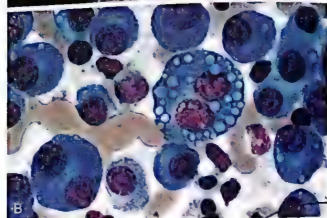
#### ريخت شناختي

مییلوم متعدد در اغلب موارد کانون های متعدد تخریبی در استخوانها به وجود می أورند که بیشتر ستون مهرهها، دندهها، استخوان جمجمه، لكن، رأن، ترقوه و کتف را گرفتار میسازد. این ضایعات استخوانی از داخل مغزاستخوان شروع میشوند و در آغاز استخوانهای اسفنجی را منهدم کبرده و سپس به طرف قسمتهای قشری و

استخوانهای متراکم گسترش می یابند. همین فرآیندهای تخریبی است که در بیشتر موارد منجر به شکستگیهای أسيب شناختي استخوان ها مي گردند. شكستگي هاي استخوان، اغلب در استخوان های ران و ستون مهرهها رخ میدهند. در تصاویر پرتونگاری، این ضایعات تخریبی استخواني معمولاً به صورت نقائص منگنهاي ديده مي شوند که با قطار ۱ تا ۴ سانتیمتر می باشند (شکل ۱۹ A ۱۲-۱۲). در امتحان مغز استخوان، افزایش تعداد پلاسماسلها دیده می شود که تقریباً بیش از ۲۰٪ ازسلول های مغزاستخوان را تشکیل میدهند. سلولهای مییلومی می توانند نمایی شبیه به پلاسموسیتهای طبیعی داشته باشند و یا اینکه به شکل غیر طبیعی همراه با هستکهای مشخص و ذرات غیرطبیعی داخل سیتوپلاسمی حاوی ایمونوگلوبولین باشند (شکل B ۱۹-۱۲). با پیشرفت بیماری، ممکن است ارتشاح سلولهای مییلومی به احشاء و سایر بافتهای نرم گسترش پیدا نماید و در مراحل نهایی بیماری، ممکن است لوسمی پلاسماسلی بروز نماید.

ابتلای کلیه ها (میپلونفروز)، اغلب به شکل حضور کاستهای پروتئینی تظاهر می کنند کاستها اغلب حاوی پروتئینهای بنس - جونز، میباشند که باعث انسداد لولههای درهم پیچیده دور و مجاری جمع کننده می گردند. در اطراف این کاستها، اغلب سلولهای ژانت چندهستهای که از درشتخوارها شکل گرفتهاند، دیده میشوند. سلول های پوششی مجاری که درمجاورت با این کاست ها قرار دارند. اغلب دچار اتروفی و نکروز گردیدهاند که معتقدند این خرابی و انهدام ناشی از اثرات پروتئینهای بنس - جونز موجود در کاستها میباشد. از اختلالات دیگری که ممکن است در کلیه به وجود آید می توان به آهکی شدن های متاستاتیک که بر اثر جذب استخوان و افزایش کلسیم خون به وجود می آیند، آمیلوئیدوز از نوع زنجیر سبک (AL) که اغلب گلومرولهای کلیه و دیواره رگهای خونی را گرفتار میسازند، پیلونفریتهای میکروبی به طور ثانوی باعث افزایش حساسیت بیش از حد کلیه ها نسبت به ابتلا میکروبی می گردند بهندرت، ارتشاح پلاسموسیتهای نئوپلازیک در بافتهای بینابینی، کلیه دیده میشوند.





شکل ۱۹–۱۲ مییلوم متعدد. ۸: نمای پرتونگاری از جمجمه یک بیمار مبتلا به مییلوم متعدد که به طور جانبی گرفته شده است. نقائص استخوانی که به صورت لکههایی منگنهای با حدود مشخص در بخش بالایی و طاق جمجمه دیده میشوند، به وضوح مشاهده میگردند. ۱۵ نمایی میکروسکوپی از آسپیراسیون مغز استخوان. تعداد زیادی پلاسموسیتهای غیرطبیعی جایگزین مغزاستخوان طبیعی شدهاند که این سلولها اشکالی غیرطبیعی از پلاسماسلها را همراه با هستههای متعدد، هستکهای مشخص و ذرات سیتوپلاسمی که حاوی ایمونوگلوبولینها میباشند، نشان میدهند.

نماهای بالینی، پایه و اساس یافتههای بالینی عمدتاً از: اثرات پلاسماسلها بر روی استخوان بندی، تولید بیش از اندازه ایمونوگلوبولینها که اغلب دارای خواص غیرطبیعی شیمی فیزیکی هستند، و سرکوب ایمنی وابسته به هومور میباشند.

خوردگی استخوان اغلب منجر به شکستگیهای استخوانی و دردهای مزمن میگردند. همراه بودن افزایش کلسیم خون

می تواند باعث بروز علائم عصبی، نظیر گیجی، ضعف و بی حای و کمک به اختلال عملک رد کلیه گردد. کاهش تولید ایمونوگلوبولین های طبیعی منجر به مرحلهای می گردد که طی آن عفونت های میکروبی عود کننده به وجود می آید. نارسایی کلیه از اهمیت بسیار زیادی برخوردار است و یکی از عللی که منجر به نارسایی کلیه و نهایتاً مرگ می گردد، همین عفونت ها می باشد. نارسایی کلیه در ۵۰٪ از بیماران رخ می دهد و به طرز شدیدی با حضور سطح بالایی از پروتئین های بنس جونز در ادرار همراه می باشد، شاخص با اهمیتی که زنجیره های سبک آزاد را در ادرار بیماران کلیوی نشان می دهد. برخی از زنجیره های سبک نیز مستعد ابتلا به آمییلوئیدوز نوع AL هستند زبخش ۵) که می تواند اختلال عملکرد کلیه را تشدید کند و نیز رسایر بافت ها رسوب نماید.

تجزیه و تحلیلهای آزمایشگاهی به طور مشخص افزایش سطوح ایمونوگلوبولینها را در خون و / یا پروتئینهای بنس جونز را در ادرار، نشان می دهد. هر دوز زنجیرههای سبک آزاد و ترکیبات پروتئین ۱۸ در ۶۰ تا ۷۰٪ از موارد دیده می شود، در حالی که در حدود ۲۰٪ از بیماران فقط زنجیره سبک آزاد وجود دارد. حدود ۱٪ از مییلومها غیرترشحی بوده، از این رو فقدان ترکیب ۱۸ به طور کامل تشخیص را رد نمی کند.

تشخیص بیماری مبتنی بر یافتههای رادیولوژیک و آزمایشگاهی است. زمانی که مطالعات تصویربرداری ضایعات مشخص استخوانی را نشان میدهد، می توان به شدت به بیماری مشکوک شد، اما تشخیص قطعی نیاز به امتحان مغز استخوان دارد. درگیری مغز استخوان اغلب کیم خونی از نوع نورموسیستیک نورموکروم را نشان می دود که برخی اوقات همراه با لکوپنی و ترومبوسیتوپنی است.

پیش آگهی کاملاً متغیر میباشد بیمارانی که دارای ضایعات متعدد استخوانی هستند، در صورتی که تحت درمان قرار نگیرند به ندرت بیش از ۶ تا ۱۲ ماه زنده میمانند، در حالی که بیمارانی که مبتلا به میبلوم Smolding میباشند، ممکن است سال ها بدون علامت باشند، بقاءعمر متوسط ۴ تا ۷ سال میباشد آگر چه هنوز درمان قاطعی در دست نیست اما درمانهای جدید امیدوار کننده

می باشند سلول های میبلومی به ممانعت کننده های پروتشازوم، اندامکی که پروتئینهای ناخواسته و بد تا خورده را از بین می برد، حساس می باشند همان گونه که در بخش ۲ شرح داده شد، پروتئین های بد تا خورده مسیر آپوپتوزی را فعال مینمایند و چون ساول های میابومی در معرض تجمع زنجیرههای ایمونوگلوب ولین های غیرطبیعی و ناخواسته قرار دارند، ممانعت کننده های پروتنازومی احتمالاً از طریق تشدید این گرایش تجمعی، منجر به مرگ سلولهای مییلومی میگردند. همچنین Leanalidomide که یک ترکیب شبه تالیدومید می باشد، در درمان بیماران مییلومی مؤثر می باشد، لکن راهکار درمانی آن متفاوت است زیرا این دارو قادر است پروتئین های بهخصوصی را که دارای فعالیت اونکوژنی میباشند، منهدم نماید. بیفسفوناتها داروهایی هستند که مانع خوردگی استخوانی شده و شکستگیهای یاتولوژیک را کاهش داده و افزایش کلسیم خون را محدود میسازد. پیوند سلولهای بنیادی خونساز، منجر به افزایش طول عمر می شود اما هنوز تابت نشده که درمان کننده بیماری می باشد.

لنفوم لنفويلاسموسيتيك

لنفوم لنفوپلاسموسيتيک يک نئوپلاسم سلول B مىباشد که معمولاً در افراد مسن، در دهههای ششم یا هفتم زندگی دیده میشود. اگرچه این لنفوم بهطور سطحی شباهت به CLL/SLL دارد، لکن تفاوتی که در آن وجود دارد این است که بخش قابل توجهی از سلولهای توموری تمایل به تمایز به سمت پلاسما سل را دارا مىباشند. به طور شايع، سلول هاى پلاسما سل اجزاء IgM تك دودمامی را ترشح می کنند که در اغلب موارد برای ایجاد سندرم هييرويسكوزيته كه تحت عنوان ماكروكلوبولينمى والدشتروم ناميده می شود، کافی است. برخلاف مییلوم متعدد بروز عوارض ناشی از ترشح زنجیرههای سبک آزاد (مثل نارسائی کلیوی و آمیلوئیدوز) نسبتاً نادر بوده و انهدام استخوانی رخ نمی دهد.

#### بيمارىزايي

عملاً تمام موارد لنفوم لنفوپلاسموسیتیک توام با جهش در ژن MYD88 مى باشند. ژن MYD88 يک پروتئين تعديل کننـدهاى

است که در جریان پیامرسانی، NK-KB و همچنین تقویت پیامهای مجموعه پایین دستی BCR(Ig) را رمزگذاری مینمایید که هر دو مورد فوق قادر به رشد و بقاء سلولهای توموری مىباشند.

#### اريخت شناختي

بهطور مشخص مغز استخوان حاوى ارتشاح لنفوسيتها پلاسماسلها و لنفوسیتهای پلاسماسیتوئیدی به نسبتهای متفاوت می باشد و اغلب همراه با هیپرپلازی ماستسلها است. برخی از تومورها همچنین حاوی اجتماعی از سلولهای لنفوئیدی بزرگ تر با کروماتین و زیکولر هستهای و هستک مشخص، می باشند در برخی از پلاسماسیل ها ذرات PAS مثبت ایمونوگلوبولین در سیتوپلاسم (اجسام راسل) یا هسته (اجسام داتشر) دیده میشود. در زمان تشخیص سلولهای توموری معمولاً در گرههای لنفاوی، طحال و کبد انتشار پیدا کرده است با پیشرفت بیماری ارتشاح سلولهای توموری در ریشههای عصبی، برده مننژ و به ندرت در مغز دیده می شود.

ایمونوفنوتیپ اجزاء لنفوئیدی شاخصهای سلول B نظیر CD20 و ایمونوگلوبولین سطحی را بارز میسازند، در حالی که اجزاء پلاسماسل همان ایمونوگلوبولینی را که توسط سلولهای لنفوئیدی بارز می گردند، ترشح مینمایند. تقریبها در تمام تومورها ایمونوگلوبولین ترشح شده از نوع IgA می باشد

نماهای بالینی. شکایات عمدهای که توسط بیمار ارائه میشود اغلب غیراختصاصی بوده و شامل ضعف، خستگی و کاهش وزن مى باشند تخميناً نيمى از بيماران داراى ادنوباتى هاى لنفاوى، بزرگی کبد و طحال میباشند. به علت ارتشاح سلولهای توموری در مغز استخوان، در این بیماران کیم خونی شایع می باشد. در حدود ۱۰٪ از بیماران دچار کیمخونی از نوع ایمنوهمولیتیک با پادتن سرد، پادتنهای IgM که در دمای زیر ۳۷ درجه سانتی گراد به گویچه های قرمز متصل می گردد و آنها را لیز می نماید، می باشند. به علاوه بیمارانی که سلولهای توموری آنها IgM ترشح می کنند علائم و نشانگان مرتبط با

1

خواص فیزیکی شیمیایی IgM را دارا هستند. به جهت اندازه بزرگ، در غلظتهای بالای IgM، چگالی خون افزایش پیدا میکند و منجر به بروز سندرم هیپرویسکوزیته با مشخصات زیر میگردد:

- اختلال دید همراه با احتقان سیاهرگی، که ناشی از اتساع و پیچ و خم دار شدن سیاهرگهای شبکیه است؛ خونریزی و تراوشات ممکن است به اختلالات دید کمک نماید.
- اختلالات عصبی مثل سردرد، سرگیجه، کوری و منگی دیده میشود که ناشی از کندی جریان خون میباشد.
- خونریزی بر اثر به وجود آمدن مجموعه های ایمونوگلوبولین و عوامل انعقادی که منجر به اختلال عملکرد پلاکت ها می شود، رخ می دهد.
- کریوگلوبولینمیا ناشی از رسوب گلوبولینهای با اندازه بزرگ در دمای پایین، که باعث بروز نشانگانی نظیر پدیده رینود و کهیر سرد میگردد.

لنفوم لنفوپلاسموسیتیک یک بیماری پیشرونده علاجناپذیر می اشد. از آنجا که بیشتر IgM در داخل رگها می باشند، نشانگان بر اثر بالا بودن سطح IgM (مثل افزایش چگالی و همولیز) که موقتاً با پلاسما فرز می تواند کاهش یابد، به وجود می آیند. رشد تومور می تواند از طریق داروهای شیمیایی (شیمی درمانی) با دوز پایین و ایمونوتراپی با پادتنهای ضد CD20، و کاری که اخیراً صورت گرفته که از ممانعت کنندههای BTK کاری که اخیراً صورت گرفته که از ممانعت کنندههای هم استفاده می شود و مؤثر نیز می باشد، نظارت گردد. بیماری می تواند به لنفوم با سلول بزرگ تبدیل گردد اما چندان شایع نیست. بقاء متوسط عمر حدود ۴ سال می باشد.

#### لنفوم هوچكين

لنفوم هوچکین نوع و گروه دیگری از نثوپلاسمها میباشد که با داشتن سلولهای غول آسا و توموری به نام سلولهای رید اشتنبرگ مشخص می گردند. برخلاف لنفومهای غیره وچکینی، این لنفوم از یک غده لنفاوی و یا زنجیرهای از غدد لنفاوی اغاز گردیده و به تدریج و بهطور مجاورتی به غدد لنفاوی مجاور گسترش پیدا می کند. اگرچه امروزه مشخص گردیده که

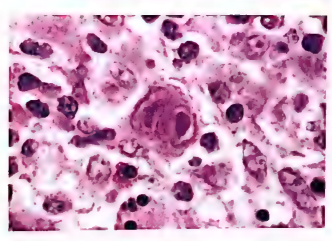
لنفومهای هوچکینی تومورهایی غیرمعمول با منشاء سلولهای B میباشند، ولی با این وجود از نقطهنظر ویژگیهای آسیبشناختی و بالینی غیرعادی خود، از لنفومهای غیرهوچکینی کاملاً متمایز میباشند.

طبقه بندی بر اساس آخرین طبقه بندی که در مورد لنف ومهای هوچکینی صورت گرفته آنها را به پنج زیرگروه تقسیم می کنند:

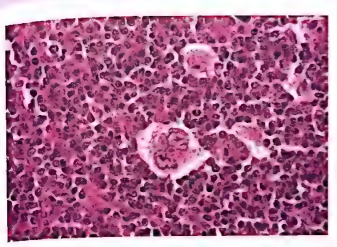
۱) اسکلروز ندولر، ۲) با سلولهای مختلط، ۳) سرشار از لنفوسیت، ۴) با کاهش لنفوسیت و ۵) با ارجحیت لنفوسیت. در چهار زیر گروه اول سلولهای رید — اشتنبرگ از نظر ویژگیهای ریخت شناختی و ایمونوفنوتیبی تشابهات زیادی با یک دیگر دارند. (بعداً شرح داده می شود)، و همین مسئله باعث شده که برخی از محققان آنها را در مجموع تحت عنوان «لنفوم هوچکین محققان آنها را در مجموع تحت عنوان «لنفوم هوچکین کلاسیک» نام گذاری نمایند. در نوع با ارجحیت لنفوسیتها، با داشتن ویژگیهای سلولهای B مرکز زایا به وسیله سلولهای در در این قسمت درید \_ اشتنبرگ، از سایر گروهها آن را جدا کردهاند. در این قسمت ضمن پرداختن به این مورد اخیر، دو زیرگروه دیگر را که از شیوع بالاتری برخوردار است شرح می دهیم.

## ريخت شناختي

برای اینکه لنفوم هوچکین تشخیص داده شود، لازم است که سلولهای رید – اشتنبرگ در آن دیده شود (شکل ۱۲-۲۰) که سلولی بزرگ (به قطر ۴۵ – ۱۵ میکرون)، توام با هستهای بزرگ و چند لوبی، هستک کاملاً مشخص و سیتوپلاسم فراوان و تا حدی اثوزینوفیلی، میباشند. نمونه مشخص چنین سلولی، سلولی با دو هسته با دو لوب که تصویری آئینهای نسبت به هم داشته و هر یک از آنها هستک مشخص و اسیدوفیلی دارند که اطراف هستکها را هالهای روشن احاطه نموده و نمائی شبیه به چشم جغد را بهوجود آورده، میباشد. غشاء هسته کاملاً مشخص است، سلولهای رید-اشتنبرگ و انواع مختلف آن از نظر ایمونوفنوتیپی ویژگیهای مشخصی را دارا میباشند. این سلولها شاخصهای سطحی مشخصی را دارا میباشند. این سلولها شاخصهای سطحی مشخصی را دارا میباشند. این سلولها شاخصهای سطحی



شکل ۲۰-۱۲ لنفوم هوچکین - غده لنفاوی. نمایی ازسلول رید ـ اشتنبرگ دوهسته ای همراه با هستکهای بزرگ شبه انکلوزیونی و سیتوپلاسم فراوان که اطراف آن را سلولهای لنفوسیت، درشتخوار و یک ائوزینوفیل احاطه کرده است.



شکل ۲۱ -۱۲. لنفوم هوچکین، نوع اسکلروز ندولر در یک غده لنفاوی. یک سلول لاکونر به صورت مجزا توام با هسته چند لوبی که حاوی هستکهای متعدد کوچک میباشند در حفرهای که بر اثر جمع شدكى سيتوپلاسم به وجود آمده است، قرار دارد. اطراف اين سلول، تعداد زیادی لنفوسیت دیده میشود.

شایعی که در گویچههای سفید وجود دارد)، و پادگنهای سلول B و T میباشند سلولهای رید- اشتنبرگ «کالاسیک» را همانگونه که خواهیم دید در لنفوم هوچکین از نوع مختلط سلولی بهطور شایع می توان مشاهده کرد و حال آنکه در نوع اسکلروز ندولر چندان شایع نبوده و در نوع با ارجحیت لنفوسیت کاملاً نادراست، در نوع اسکلروز ندولر و با ارجحیت لنفوسیت، اشکال دیگر سلول رید - اشتنبرگ دیده می شوند

لنفوم هوچكين نوع اسكلروز ندولر. اين نـوع هـوچكين، شایع ترین لنفوم هوچکینی را شامل می گردد. در مردان و زنان بهطور یکسان بروز می کنند و در بیشتر موارد غدد لنفاوی زیر گردن، بالای ترقوه و غدد لنفاوی ناحیه میان سینه را گرفتار میسازند. اکثر بیماران را نوجوانان و یا جوانان تشکیل میدهند و پیش آگهی بسیار خوبی دارند ویژگیهای ریختشناختی آن عبارتست از:

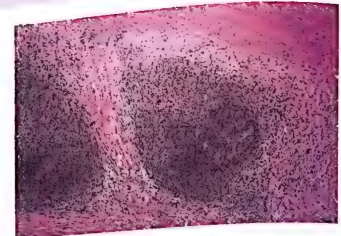
● نوع خاصی از سلولهای رید -اشتنبرگ درآن دیده می شود که تحت عنوان سلول های لاکونر نامیده می شوند (شکل ۲۱ – ۱۲). این سلولها دارای هستهای بزرگ و منفرد که دارای چند لـوب میباشد، همراه با هستکهای کوچک و متعدد و سیتوپلاسمی فراوان و رنگ پریده می باشند. در طی نمونه برداری و تهیه اسلاید جهت بررسی میکروسکوپی و ثابت نمودن بافت در محلول فرمالین، در اغلب موارد سیتوپلاسم اطراف هسته خود را جمع

کرده و در اطراف هسته فضایی خالی به وجود می آید (لاکون). از نظر ویژگیهای ایمونوفنوتیبی مشابه سلولهای رید -اشتنبرگ كلاسيك مىباشند

• وجود رشته های کلاژنی که غده لنفاوی درگیر را به ندول هایی باحدود مشخص تقسيم كرده استه ديده مي شود (شكل ۱۲-۲۲). بافت فیبروزه ممکن است کم و یا زیاد باشد، ارتشاح سلولهای لنفوسیت، ائوزینوفیل، هیستیوسیت و سلولهای لاکونر، به نسبتهای متغییری دیده میشوند

لنفوم هوچكين از نوع مختلط سلولي. اين شكل از لنفوم هوچکین شایعترین مشکلی است که در افراد مسنتر از ۵۰ سال بروز می کند و در مجموع ۲۵٪ موارد را تشکیل می دهد در مردان شایع تر است. سلول های رید \_اشتنبرگ را می توان در میان انبوهی از سلول های ناهمگون متشکل از لنفوسیت های کوچک-آتوزينوفيلها، پلاسماسلها و درشتخوارها به وفور مشاهده كرد (شکل ۲۳-۱۲). این نوع از لنفوم هـ وچکین، نسبت بـ و زیرگـروه اسکلروز ندولر، بیشتر تمایل به انتشار و گسترش داشته و اغلب همراه با علائم عمومی میباشند

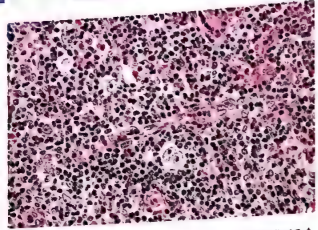
لنفوم هوچکین با ارجحیت لنفوسیتها. این زیرگروه از لنفومهای هوچکینی، حدود ۵٪ از لنفومهای هوچکینی را تشکیل میدهند که تعداد زیادی سلولهای رید \_اشتنبرگ از نوع



شکل ۲۲ – ۱۲، نمایی از هوچکین، نـوع اسکلروز نـدولر دریـک غـده لنفاوی. درنمای با درشتنمایی کم رشتههای کلاژنی به خوبی شکل گرفته و به رنگ صورتی و بدون وجود سلول در آن مشاهده میگردد. این رشتهها، سلولهای توموری را به صورت ندولهای متعددی تقسیم بندی کرده اند.

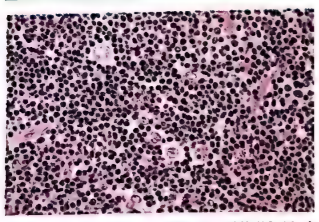
لنفوهیستوسیتی (L&H) که دارای هسته ای ظریف و چند لوبی و باد کرده شبیه به ذرت بوداده میباشند (سلولهای پاپ کورن)، در آن دیده میشوند. انواع سلولهای لنفوهیستوسیتی در داخل ندولهای بزرگ که حاوی لنفوسیتهای B کوچک در حال استراحت میباشند، همراه با تعداد متغیّری از درشتخوارها دیده میشوند (شکل ۲۴–۱۲). از انواع دیگر سلولهای واکنشی مثل ائوزینوفیلها، نوتروفیلها و پلاسماسلها، یا دیده نمی شوند یا تعداد آنها بسیار کم میباشند. سلولهای رید اشتنبرگ که در اشکال دیده میشوند. برعکس سلولهای رید اشتنبرگ که در اشکال دیده میشوند. برعکس سلولهای رید اشتنبرگ که در اشکال شاخصهای سطحی سلول B مثل (CD20) را بارز کرده ولی شاخصهای سطحی حاول B مثل (CD20) را بروز نمیدهند. اغلب شاخصهای سطحی 5015 و 2010 را بروز نمیدهند. اغلب مبتلایان به این لنفوم هوچکینی، غدد لنفاوی گردن، یا زیر بغل را مبتلایان به این لنفوم هوچکینی، غدد لنفاوی گردن، یا زیر بغل را به صورت منفرد درگیر ساخته و پیش آگهی آن معمولاً بسیار خوب است.

واضح است که لنفوم هوچکینی دارای گسترهای وسیع از اشکال گوناگون بافتشناختی بوده و برخی از اشکال بخصوص آن با فیبروز و حضور اتوزینوفیلها، نوتروفیلها و پلاسموسیتها مشخص میشوند که ظاهری مشابه فرایندهای واکنشی آماسی را به خود میگیرند. تشخیص بافت شناختی لنفومهای هوچکینی براساس تشخیص قطعی سلولهای رید \_اشتنبرگ یا انواع



شکل ۲۳-۲۳ نمایی از لنفوم هوچکینی از نوع سلولهای مختلط در غده لنفاوی. یک سلول رید \_اشتنبرگ دوهستهای مشخص که توسط اثوزینوفیلها، لنفوسیتها و هیستوسیتها احاطه شدهاند، دیده می شود.

گوناگون آن بر روی زمینهای از سلولهای واکنشی آماسی، استوار میباشد. همچنین بررسیهای ایمونوفنونتیبی در افتراق لنفومهای هوچکینی از فرایندهای واکنشی و سایر اشکال لنفومهای نقش کمکی باارزشی را دارا میباشند. در تمام اشکال و زیرگروههای لنفومهای هوچکینی، در روند سیر بیماری ممکن است طحال، کبد، مغزاستخوان و بسیاری از اعضاء دیگر درگیر شوند و تغییرات به صورت بروز ندولهای نامنظمی که متشکل از سلولهای رید صورت بروز ندولهای نامنظمی که متشکل از سلولهای رید اشتنبرگ و سلولهای واکنشی مشابه همانهایی که در غدد لنفاوی دیده میشوند، مشاهده گردد.



شکل ۲۰۲۳. نمایی از لنفوم هوچکینی از نوع با ارجحیت لنفوسیتها در یک غده لنفاوی. لنفوسیتهای متعدد ظاهراً بالغ بهطور منتشر در گره لنفی پخش می باشد. سلولهای بزرگ و کمرنگ که در بین لنفوسیتها بهطور پراکنده دیده می شوند «سلولهای ذرت بوداده یا پاپکورن» نامیده میشوند.

#### بيماريزايي

تا بیشتر قرن بیستم، منشأ سلولهای RS نامشخص بود. اما با مطالعات ظریف مولکولی روی سلولهای منفرد RS که بر روی اجزاء آن صورت گرفت، ماهیت اصلی این سلولها شناخته شد. این مطالعات نشان داد که تمام سلول های RS در هر بیمار از نقطه نظر نظم مجدد در ژن ایمونوگلوبولین مشابه بوده و ژنهای ایمونوگلوبولینی که نظم مجدد پیدا کردهاند دچار جهش های سوماتیکی زیادی بوده و چنین حادثهای در شرایط معمولی تنها در سلولهای B مراکز زایگر فولیکولهای لنفاوی ایجاد می شود و امروزه پذیرفتهاند كه لنفوم هوچكين يك نئوپلاسمى است كه از سلولهای B مراکز زایگر برمی خیزند.

سرنخ دیگری که از علت به وجود آمدن لنفوم هوچکین بهدست آمده ناشی از ابتلا مکرر به ویروس EB می باشد. در بیش از ۷۰٪ از لنفومهای هوچکینی از نوع سلولهای مختلط، و تعداد کمتری از انواع دیگر نوع کلاسیک هوچکین، در سلولهای RS، ویروس EB دیده شده است. ساختمان ژنوم ویروس در تمام سلول های RS یک تومور، مشابه هم میباشند و این امر نشان میدهد که قبل از اینکه سلول B دچار هر نوع تغییری گردد، به عفونت با ویبروس EB دچار شده و (احتمالاً در ارتباط با آن) دچار تغییر و گسترش دودمانی کردیده است. از این رو، به احتمال زیاد عفونت با ویروس EB در یکی از چند مرحله تغییراتی که در سلول های B بسرای ایجاد تومور وجود دارده مخصوصاً در لنفوم هوچکین از نوع سلولهای مختلط نقش دارد.

ارتشاح سلولهای آماسی غیرنثوپلازی که در این لنفوم دیده می شود، ناشی از تعدادی سیتوکین هایی است که برخی از آنها از سلول های RS ترشح می شوند، از جمله 5-IL که باعث فراخوانی اثوزینوفیل ها می گردنید، TGF-β که یک عامل ایجادکننده فیبروز میباشد و IL-13 که احتمالاً رشد سلولهای RS را از طریق اتوکرینی تحریک مینماید میباشند. در مقابل، سلولهای آماسی که به این سیتوکینها پاسخ می دهند، قبل از اینکه تنها یک ناظر باشند، عواملی را

تولید می کنند که به رشد و بقاء سلول های RS کمک مى كنند و بىدىن ترتيب باعث واكنش بافتى بيشترى مي گردند.

سلولهای رید- اشتنبرگ در لنفوم هوچکین کلاسیک، مینزان بالایی از لیگاندهای PD را که عبواملی بسر ضد یاسخهای سلول T میباشند، بارز میسازند. در بسیاری از تومورها، بر روی ناحیهای از کروموزوم شماره ۹ ژنهایی وجود دارند که دو نوع لیگانید PD را رمزگذاری می کنند، PD-L1 و PD-L2، که ژنهایی تقویت کننده محسوب شده و بهنظر مىرسد به بروز بيش از حد عوامل ضدپاسخهاى سلول T کمک می کند. اهمیت بروز لیگاند PD در آزمایشات بالینی با تجویز پادتن هایی که باعث مسدود شدن 1-PD که گیرنده لیگاندهای PD سلول T میباشد، می گردند و منجر به پاسخدهی سلول T میشوند، به اثبات رسیده است (بخش ع). بسیاری از تومورها، حتی آنهایی که به تمام درمانها مقاوم هستند، به پادتنهای PD-1 پاسخ میدهند، به نظر مىرسد كه اين اثربخشى احتمالاً ناشى از واكنش مجدد پاسخ پنهان میزبان که در جریان محور پیام دهی لیگاند -PD 1/PD خنثى شده بود، بهوجود مى أيد.

نماهای بالینی، لنفومهای هوچکینی نیز همانند لنفومهای غیرهوچکینی، به صورت بزرگی بدون درد غدد لنفاوی بروز مى كنند. اگرچه تشخيص افتراقى بين اين دو نوع لنفوم، از طریق نمونهبرداری بافت قطعی می گردد، ولی چند نمای بالینی وجود دارد که تشخیص را به نفع لنفوم هوچکین می کشاند (جدول ۹–۱۲). پس از آن که تشخیص بیماری قطعی گردید، جهت نحوه درمان و اینکه پیش آگهی بیمار چگونه خواهد بود، مرحلهبندی آن صورت می گیرد (جدول ۱۰–۱۲). بیمارانی که جوان تر هستند، اغلب در مراحل I یا II قرار دارند و معمولاً فاقد علائمی که «نشانگان B» نامیده می شود (تب، کاهش وزن، عرق شبانه) هستند. بیمارانی که در مراحل پیشرفته تر بیماری قرار دارند (در مراحل III و IV) بیشتر احتمال دارد که نشانگان B و خارش و کمخونی را نشان دهند.

# جدول ۹-۱۲. تفاوتهای بالینی لنفوم های هوچکین از غيرهوچكين

#### لنفوم هوچكين لنفوم غيرهوچكين

در بیشتر موارد محدود به یک درگیری غدد لنفاوی متعدد گروه محوری منفردی از غدد محیطی شایعتر است. لنفاوی (گردنی، میان سینهای، اطراف آئورتی)

بهطور مجاورتي و بسر اساس بسهطسور غيرمجساورتي قاعدهای منظم گسترش مییابد. گسترش مییابد.

درگیری غدد لنفاوی رودهبندی درگیسری غسدد لنفساوی و حلقه والدير به ندرت صورت رودهبندي و حلقه والدير میگیرد. معمولی است.

درگیری خارج از غدد لنفاوی درگیسری خسارج از غدد نادر است. لنفاوي معمول است.

# جدول ۱۰–۱۲. مرحله بندی لنفومهای هوچکینی و غيرهوچكينى از نظر بالينى (طبقه بندى أن \_ أربور)\*

# مرحله توزيع و گسترش بيماري

درگیر شدن یک منطقه واحد از غدد لنفاوی (I) یا درگیری یک عضو یا بافت خارج لنفاوی واحد (I<sub>E</sub>)

درگیری دو یا چند ناحیه از غدد لنفاوی در یک II سمت میان پرده (II) یا همراه با گرفتاری محدود اعضاء یا بافتهای خارج لنفاوی مجاور (II<sub>E</sub>)

Ш گرفتار شدن غدد لنفاوی در هر دو طرف میان پسرده (III) که ممکن است همراه با گرفتاری طحال (III<sub>s</sub>)، عضو یا ناحیه خارج لنفاوی مجاور به صورت محدود (III<sub>E</sub>) يا هر دو (III<sub>ES</sub>)

کانونهای متعدد و منتشر ابتلا در یک یا چند عضو یا بافت خارج لنفاوی با یا بدون گرفتاری لنفاوی.

\* تمام مراحل بر اساس فقدان (A) یا وجود (B) علائم عمومی (مثل تب قابل ملاحظه، عرق شبانه، کاهش وزن بدون توجیه بیش از ۱۰٪ وزن طبیعی بـدن) نيز تقسيمېندي مىشوند.

به دلیل اینکه پرتودرمانی عوارض طولانی مدتی را از خود برجای می گذارند، بیماران مبتلا به، حتی مرحله I، را امروزه به طریق شیمی درمانی، تحبت درمان قرار می دهند. در مراحل پیشرفته تر بیماری، شیمی درمانی و گاهی همراه با

پرتودرمانی ناحیه مبتلا همراه با هم تحت درمان قرار مي گيرند.

پیش آگھی بیمارانی که مبتلا به لنفوم هوچکین هستند، حتی آنها که دارای بیماری پیشرفتهای میباشند، بسیار خوب است. میزان بقاء ۵ ساله برای مبتلایان به مرحل ه I-A یا II-A بسیار خوب و نزدیک به ۱۰۰٪ میباشد. حتی در بیمارانی که در مراحل پیشرفته تری قرار دارند (مثل IV-A یا IV-B) میزان بقاء ۵ ساله به ۵۰٪ میرسد. آنهایی که با پرتودرمانی مدتهای طولانی زنده میمانند، خطر بروز بدخیمیهای دیگری مثل سرطان ریه، ملانوم و سرطان پستان در آنها بسیار بالا است. همچنین بیماری قلبی عروقی نیز گزارش گردیده است. چنین نتایجی سبب گردیده که امروزه روشهای جدیدتری در مورد نحوه درمان این بیماران طرحریزی گردد که طی این روشها تا آنجا که ممکن است از به کارگیری پرتودرمانی کمتر استفاده شود و بیشتر از عوامل شیمیایی با اثرات سمی کمتر، استفاده شود. همانگونه که قبلاً ذکر شهد، تجویز پادتن های ضد PD-1 در بیمارانی که دارای عود مجدد بودند، پاسخهای بسیار خوبی را به دنبال داشته است. در بیمارانی که به درمان ها مقاوم هستند، درمان بهطریق ایمونوتراپی، امیدوار کننده می باشد.

### نئوپلاسمهاي لنفاوي متفرقه

از میان اشکال دیگر نئوپلاسمهای لنفاوی که در طبقهبندی سازمان بهداشت جهانی دیده می شود، برخی از آنها از نقطه نظر بالینی دارای ویژگی هایی مهم و یا منحصر به فرد مىباشند كه بهطور مختصر دربارهٔ آنها بحث مىشود.

لوسمی سلولهای مودار. این لوسمی، نوعی نئوپلاسم غیرمعمول می باشد که از لنفوسیت های B منشأ می گیرند و دارای سیری آهسته و کند هستند. سلولهای نئوپلازیک دارای زوائد سیتوپلاسمی ظریفی شبیه به مو می باشند که از ویژگیهای این نوع لوسمی است. این سلولها دارای شاخصهای سطحی لنفوسیتهای B (مثل CD20) را دارا بوده، همچنین ایمونوگلوبولین سیطحی و CD11c و CD103 را بارز

میسازند. این دو نوع پادگن اخیر در اکثر تومورهای با منشأ لنفوسیتهای B دیده نمیشوند و از ایـن رو، در تشـخیص ایـن نوع از لوسمیها ارزش تشخیصی زیادی دارند. تقریباً در تمام موارد، جهشهای فعال کنندهای در سرین / تردونین کیناز BRAF دیده می شود که مشابه آنها را در انواع دیگری از سرطانها می توان مشاهده کرد (بخش ع).

این نوع لوسمی، در بیشتر موارد در مردان سالخورده دیده می شود و بیشتر تظ اهرات بالینی آن ناشی از درگیری های مغزاستخوان و طحال میباشد. طحال در اغلب موارد بـزرگ است که در برخی از موارد شایع ترین و گاه تنها یافته فیزیکی غیرعادی در این بیماران است. در بیش از نیمی از بیماران پانسیتوپنی مشاهده می شود که بر اثر ارتشاح مغزاستخوان و به تله افتادن سلول ها در طحال میباشد. به ندرت درگیری غدد لنفاوی دیده می شود. افزایش گویچه های سفید در این بیماران چندان شایع نبوده و تنها در ۱۵ تا ۲۰٪ از موارد دیده می شود، اما در گسترده خون محیطی اغلب بیماران، می توان سلول های موثی را به طور پراکنده مشاهده کرد در اکثر موارد بیماری خفیف و سیر کندی دارد ولی در صورتی که درمان نشوند پیشرفت می کنند. یکی از مشکلات اصلی این بیماران پانسیتوپنی و بروز عفونتها میباشد. برخلاف اکثر نئوپلاسمهای لنفاوی دیگر که درجه وخامت پایینی دارند، لوسمی با سلولهای موثی به شدت به عوامل شیمی درمانی، مخصوصاً نوكلئوزيدهاي پوريني حساس ميباشند اين لوسمي به این عوامل پاسخی طولانی مدت داده که تقریباً جنبه قانون به خود گرفته است و در مجموع پیش آگهی عالی است. تومورهایی که به درمانهای رایج پاسخ نمی دهند، به مهار کننده های BRAF جواب بسیار خوبی میدهند که درنهایت ممکن است درمانی انتخابی محسوب گردد.

میکوزفونگوئید و سندرم سنزاری این تومورها از سلولهای T با شاخص سطحی +CD4 که در یوست وجود دارند، منشأ می گیرند و به همین دلیل در اغلب موارد آنها را لنفومهای سلول های T پوستی مینامنید. میکوزفونگوئید، در اغلب موارد به صورت بثوراتی قرمز رنگ و غیراختصاصی بر روی

پوست ظاهر می شوند که در طی زمان به صورت صفحات و در نهایت به صورت تومور درمی آیند. از نقطه نظر بافت شناختی، سلولهای T نئوپلازیک دارای هستههایی میباشند که غشاء آنها چین خوردگی هایی شبیه به مغز پیدا کردهاند که هم در درم و هم در اپیدرم ارتشاح می یابند. در موارد پیشرفته بیماری، ارتشاح سلولهای نئوپلازیک را میتوان در احشاء و بهصورت گرهی مشاهده کرد. سندرم سزاری حالتی بالینی است که با موارد زیر مشخص می گردند: ۱) اریترودرمی پوسته دهنده فراگیر، ۲) وجود سلولهای توموری (سلولهای سزاری) در خون محیطی. سلولهای نثوپلازیک در گردش خون در ۲۵٪ از موارد میکوز فونگوئید که در مرحله صفحه یا تومور هستند، دیده می شود. بیمارانی که در مراحل اولیه میکوز فونگوئید هستند، اغلب چندین سال زنده ماندهاند و حال آنکه مبتلایان به مرحله توموری، بیماری احشایی یا آنها که به سندرم سزاری مبتلا هستند، معمولاً یک تا سه سال بیشتر زنده نمی مانند.

لوسمى / لنفوم سلول T بزرگسالان . اين بيمارى يك نئوپلاسم با منشأ سلول T با شاخص سطحی †CD4 می باشد که توسط نوعی رتروویروس که به نام ویروس لوسمی سلول T انسانی نوع 1 (HTLV-1) نامیده می شود، ایجاد می گردد. این ویروس در قسمتهای جنوبی ژاپن، حوزه کاراتیب و نواحی افریقای غربی به صورت بومی وجود دارد و در سایر نواحی مثل جنوب شرقی ایالات متحده، معمولاً به صورت تک گیر دیده میشوند. بیماریزایی این تومور در بخش ۶ این کتاب شرح داده شده است. ویروس HTLV-1 علاوه بر اینکه این توان را دارد که بدخیمی لنفاوی را بهوجود آورد، می تواند باعث بروز پاراپارزی اسپاستیک گرمسیری (فلجی ناقص اندامهای تحتانی همراه با سفتی ماهیچهای)، که نوعی بیماری از بین برنده میبلین می باشد و دستگاه عصبی مرکزی و نخاع شوکی را گرفتار میسازد، نیز گردد.

لوسمی / لنفوم سلول T بزرگسالان با ضایعات پوستی، بزرگی غدد لنفاوی، کبد و طحال بزرگ، افزایش کلسیم در خون و وجود تعداد متغیری لنفوسیتوز همراه است. علاوه بر لنفوسیتهای T با

شاخص سطحی شاخص سطحی د CD4 سلولهای لوسمی با شاخص سطحی CD25 و زنجیره ۵ گیرنده L-2 را بارز مینمایند. در اغلب بیماران تومور بسیار مهاجم و دارای پیشروی سریعی میباشد و به درمان بهطور ضعیفی پاسخ میدهد میانگین بقاء عمر حدود ۸ ماه میباشد.

انفوم سلول T محیطی این انفومها، گروهی ناهمگون از انفومهای غیرهوچکینی میباشند که در مجموع ۱۰ تا ۱۵ درصد از انفومهای غیرهوچکینی بزرگسالان را تشکیل میدهند. اگرچه، چند زیرگروه نادر در این گروه قرار میگیرند، ولی اکثر تومورهای این گروه طبقهبندی نشدهاند. در مجموع تومورهای بسیار مهاجمی هستند که به درمانهای رایج به خوبی پاسخ نمیدهند. از طرف دیگر چون این تومورها از سلولهای T دارای عملکرد منشأ میگیرند، اغلب مبتلایان به این انفومها دارای علائمی در ارتباط با محصولات تولید شده توسط دارای علائمی در ارتباط با محصولات تولید شده توسط سلولهای توموری، میباشند، حتی زمانی که تومور کوچک و محدود باشد.

قبل از اینکه بررسی نئوپلاسههای لنفوئیدی را به پایان بریم، لازم است که خلاصهای از شیوه جهشهای ایجاد شده در موارد خاصی که منجر به تغییراتی بهخصوص در رفتار سلولی میشود و مورد خاصی از سرطان را نشان میدهند، ذکر شود (شکل ۲۵–۱۲). چنین تغییراتی نه تنها از نظر نشان دادن اساس بیماریزایی مهم است، بلکه بهطور فزایندهای بر اهداف درمانی مؤثر میباشد، نظیر پادتنهایی که 1-PD را مسدود میسازند (لنفوم هوچکین) و داروهایی که ضد BCL2 عمل میکنند (لنفوم فولیکولر و سایر تومورهای سلول B).

# خلاصه

# ننوبلاسمهاى لنفاوى

- براساس سلولی که از آن منشأ گرفتهاند و نیز مرحله تمایز،
   تقسیمبندی می گردند.
- شایع تبرین نبوع آنها در کودکان، لوسیمی / لنفوم انفوم لنفوبلاستیک حاد می باشد که از سلول های پیش ساز B و T منشأ می گوند.

• شایع ترین نوع در بالغین لنفومهای غیره و چکینی بوده که از سلولهای B مرکز زایگر منشاء می گیرند.

# لوسمى لنفوبلاستيك حاد/ لنفوم

- این تومورها، دارای قدرت تهاجمی بسیار بالایی بوده و همراه با علائم و نشانگان نارسایی مغزاستخوان یا تودههایی با رشد سریع، تظاهر مینمایند.
- سلولهای نئوپلازیک و توموری، اغلب دارای تغییرات ژنتیکی میباشند که سبب توقیف تمایز و تجمع بلاستهای نارس و بدون عملکرد میشوند.
- شایعترین نوع آنها در بزرگسالان لنفومهای منشا گرفته از سلولهای B مراکز زایگر میباشند.

# لنفوم لنفوسیتیک با سلولهای کوچک / لوسمی لنفوسیتیک مزمن

- تومور سلول های B بالغ و رسیده، معمولاً با درگیر نمودن مغزاستخوان و غدد لنفاوی خود را نشان میدهند.
- اغلب سیری آرام و بی سر و صدا دارند و معمولاً همراه با ناهنجاری های ایمنی از نوع افزایش حساسیت ابتلا به عفونت ها و اختلالات خودایمنی هستند.

#### لنفوم فوليكولي

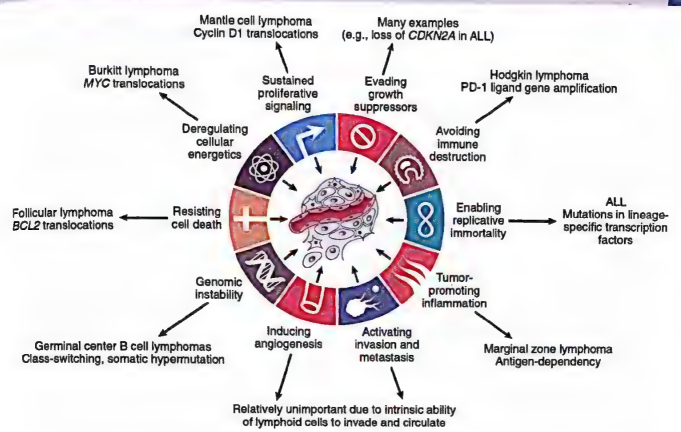
● در این لنفوم، سلولهای توموری، طرح رشد سلولهای B مراکز زایگر طبیعی را پیگیری می کنند. در اغلب موارد، ناهنجاریهای کروموزومی 14;18 در آنها دیده می شود که منجر به بروز بیش از حد BCL2 می شوند.

#### لنفوم با سلولهاي MANTLE

- این تومورها سلولهای B بالغ، اغلب با بیماری پیشرفته همراه با درگیری غدد لنفاوی، مغز استخوان و نواحی خارج لنفاوی مثل روده بروز میکنند.
- همراه بودن آنها با جابجایی کروموزومی 11;14 منجر به
   بروز بیش از حد سیکلین D₁ میگردد. سیکلین D₁ عاملی
   است که پیشرفت چرخه سلولی را تنظیم میکند.

## لنفوم ناحیه حاشیهای خارج گرهی

• تومورهای سلول B بالغ بوده که از نواحی خارج گرهی برخاسته و همراه با آماس میزمن ناشی از خود ایمنی یا عفونت (مثل هلیکوباکتر پیلوری) میباشد.



شکل ۲۵-۱۲ نمائی شمائی از شاه علامتهای نمونههایی به خصوص از نئوپلاسههای لنفوئیدی. برخی از بهترین راهکارهای شناسایی بیماری های بدخیم لنفوئیدی در این تصویر خلاصه شده، نشان داده شده است، از جمله اختلال در تنظیم MYC در لنفوم بورکیت (که منجر به سوخت و ساز واربورگ و رشد سریع سلول می گردد)؛ اختلال در تنظیم BCL2 در لنفوم فولیکولر (که منجر به مقاومت در برابر آپوپتوز می گردد)؛ تقویت ژن لیگاند PD-1 در لنفوم هوچکین (که منجر به گریز از ایمنی میزبان می گردد)؛ حوادثی که منجر به فقدان نظارت بر چرخه سلولی می گردد (بازآرایی مجدد سیکلین D1 در لنفوم سلول مانتل و فقدان ژن CDK2A در لوسمی لنفوبلاستیک حاد [ALL])؛ جهشهای ایجاد شده در عوامل مختلف نسخه برداری، مخصوصاً در ALL که منجر به توقف تمایز و افزایش تجدید دوباره «سلولهای بنیادی لوسمی» می گردد؛ و تحریک مزمن ایمنی در لنفوم ناحیه حاشیهای. در مقابل، به جهت اینکه سلولهای لنفوئیدی به طور طبیعی در سراسر بدن در حال گردش هستند، فشار نسبتاً کمی در بدخیمیهای لنفوئیدی برای انحراف از افزایش رگسازی یا فعال شدن تهاجم و متاستاز، وجود دارد.

 اغلب موضعی بودن طولانی مدت عامل محرک آماسی موجب بروز تومور می گردد، که اگر برداشته شود ممکن است تومور از بین برود.

#### لنفوم منتشر با سلولهای بزرگ B

- این گروه از لنفومها، گروهی ناهمگون از تومورهای سلول B بالغ را تشکیل میدهند که از نظر ریختشناختی متشکل از سلولهای بزرگی بوده و سیر بالینی مهاجمی شبیه بههم دارند و شایعترین نوع لنفومها را تشکیل میدهند.
- در این تومورها، بازآرائی مجدد یا جهش ژن BCL6 از
   همراهان شناخته شده به حساب میآیند. تقریباً یک سوم آنها

از لنفومهای فولیکولی منشأ میگیرند و دارای جابجایی کروموزومی (14;18) میباشند و بدین نحو باعث درگیری ژن BCL<sub>2</sub> میشود.

#### لنفوم بوركيت

- این تومور، بسیار مهاجم بوده و از لنفوسیتهای B بالغ منشأ میگیرند و در اغلب موارد از نواحی خارج گرهی منشأ می گیرند.
- تقریباً همیشه در این نوع از لنفومها، جابجاییهایی در یروتوانکوژن mcy، وجود دارد.
- سلولهای توموری در اغلب موارد، به صورت نهفته، آلوده به ویروس EB میباشند.

#### مييلوم متعدد

- این تومور از منشأ پلاسماسلها بوده و اغلب بهصورت ضایعات انهدامی در استخوانها، همراه با شکستگیهای آسیبشناختی و افزایش کلسیم خون، تظاهر می کند.
- پلاسموسیتهای توموری در بیشتر مواقع باعث سرکوب نمودن ایمنی وابسته به تومیور طبیعی شده و ایمونوگلوبولینهایی را ترشح می کنند که اغلب برای کلیه حالت سمی دارند (پروتئین بنس – جونز).

#### لنفوم هوچكين

- این نوع از تومورهای لنفاوی، اغلب حاوی لنفوسیتهای
   واکنشی و درشتخوارها و سلولهای استرومایی میباشند.
- سلولهای بدخیم رید \_ اشتنبرگ، درصد کمی از سلولهای
   توده توموری را تشکیل میدهند.

#### نئوپلاسمهاي مييلوئيد

تئوپلاسمهای مییلوئیدی از سلولهای بنیادی خونساز مستقر در مغز استخوان منشاء میگیرند و با ایجاد تکثیر، جایگزین سلولهای طبیعی مغز استخوان میگردند. در مجموع سه دسته نئوپلاسمهای مییلوئیدی وجود دارند:

- (۱) در لوسمی های حاد میپلوئیدی (AML)، ساول های نئوپلازیک در یکی از مراحل اولیه تکاملی خود متوقف می گردند. سلول های نابالغ میپلوئیدی (بلاست ها) در مغز استخوان انباشته شده و جایگزین سلول های طبیعی آن می گردند و معمولاً در جریان خون محیطی به گردش درمی آیند.
- (۲) در اختلالات میبلوپرولیفراتیو، رده اجدادی سلولهای نئوپلازیک ظرفیت تمایز نهائی خود را حفظ می کند اما دچار رشد بیش از حد یا تنظیم نشده می گردد. در اغلب موارد، افزایش در یک یا چند سلول نهائی (گویچههای قرمز، پلاکتها و یا گرانولوسیتها) در خون محیطی دیده می شود. (۳) سندرمهای میبلودیسپلازیک (MDS)، اختلالاتی هستند که در آنها تمایز نهائی رخ می دهد ولی به صورت غیرموثر و مختل شده، و به همین علت، در مغز استخوان این مبتلایان

پیشسازهای دیس پلازیک و در خون محیطی آنها سیتوپنیها، دیده می شود.

اگرچه بررسی این سه گروه، آغاز خوبی برای شناخت آنها میباشد ولی در برخی از مواقع مجزا ساختن نئوپلاسمهای مییلوئیدی از یکدیگر کار آسانی نیست. در بیشتر موارد هر دو سندرمهای مییلودیسپلازیک و نئوپلاسمهای مییلوپرولیفراتیو به لوسمی مییلوئیدی حاد، AML، تبدیل میشوند، و همچنین برخی از نئوپلاسمها، هم ویژگیهای سندرمهای مییلودیسپلازیک و هم نئوپلاسمهای مییلوپرولیفراتیو را دارا میباشند. با علم به اینکه تمام نئوپلاسمهای مییلوئیدی از سلولهای بنیادی خونساز منشاء میگیرند، جای تعجب نیست سلولهای بنیادی خونساز منشاء میگیرند، جای تعجب نیست

در حال حاضر قبول دارند که AML و MDS از یک ساول پیشساز بدون علامت به عنوان خونساز دودمانی با پیشآگهی نامشخص (CHIP) منشاء می گیرند. CHIP، علیرغم اینکه دارای یک یا چندین جهش اکتسابی در سلولهای مییلوئیدی موجود در مغز استخوان است ولی دارای شمارش گویچههای خونی طبیعی میباشد. CHIP به وضوح به طرف یک نئوپلاسم گویچه سفید با فرکانس ۱٪ در سال پیشرفت کرده و عامل خطر مهمی برای ایجاد بیماری قلبی عروقی محسوب میشود (بخش ۱۰).

#### لوسمی مییلوژنی حاد

لوسمی مییلوژنی حاد (AML)، اغلب بزرگسالان با میانگین سنی ۵۰ سال را مبتلا میسازد. همانگونه که بعداً درباره آن بحث خواهد شد، اختلالی است که شدیداً ناهمگون میباشد. علائم و نشانگان آن شباهت به علائمی دارد که در لوسمیهای لنفوبلاستی حاد وجود داشت، و معمولاً ناشی از جایگزینی بلاستهای لوسمیک به جای اجزاء و سلولهای طبیعی مغز استخوان میباشد. علائمی مثل خستگی، رنگپریدگی استخوان میباشد. علائمی مثل خستگی، رنگپریدگی خونریزیهای غیرطبیعی و عفونتها، در بیمارانی که بهتازگی بیماری آنها تشخیص داده شده و یا اینکه چند هفتهای از آغاز بیماری آنها گذشته است، مشاهده میشود. در مجموع نسبت به بیماری آنها گذشته است، مشاهده میشود. در مجموع نسبت به لوسمی لنفوبلاستی حاد، بزرگی طحال و همچنین بزرگی غدد

لنفاوی در آنها کمتر میباشد و نیز بهندرت لوسمی میبلوئیدی حاد بهصورت یک توده مجزای بافتی (تحت عنوان سارکوم گرانولوسیتی نامیده میشود) بروز میکنید. امروزه طبقهبندی AML را براساس یافته های ریخت شناختی، هیستوشیمیائی، ایمونوفنوتیپی و کاریوتیپی انجام میدهند. در میان این بررسیها، نتایج حاصل از تغییرات کاریوتیپی، بهترین معیار برای تعیین پیش آگهی بیماری و عاقبت بیمار محسوب می شود.

### بيمارىزايي

در بیشتر موارد، بروز جهش در عوامل نسخه برداری که براي تمايز طبيعي سلولهاي مييلوئيدي لازم است منجر به بروز AML می شود. این جهشها در تمایز سلولهای مبیلوئیدی دخالت کرده و باعث تجمع سلولهای نابالغ یا بلاستها در مغز استخوان می گردند در لوسمی پرومییلوسیتی حاد، وجود جابجائی (15;17) توجه بسیاری از محققین را به خود جلب نموده است. این نوع جابجائی،باعث میگردد که ژن گیرنده α اسید رتینوئیک (RARA) که بر روی کروموزوم شماره ۱۷ قرار دارد با شدن PML که بـر روی کرومـوزوم ۱۵ قرار دارد، جابجا گردد نتیجه این جابجائی سبب بروز ژن الحاقی PML/RARa گردیده که تمایز رده اجدادی میبلوئیدی را در مرحله پرومییلوسیت متوقف میسازد و به احتمال زیاد این عمل توقفسازی را از طریق مهار عملکرد گیرندههای اسید رتینوئیک طبیعی انجام میدهد. در صورتی که ترکیبات اسید رتینوئیک تمام ترانس (ATRA) که یک ترکیب مشابه ویتامین A (بخش ۷) میباشد، در حد فارماکولوژیک (داروشناختی) داده شود، پرومییلوسیتهای نثوپلازیک بهسرعت تکامل خود را به سمت نوتروفیلها ادامه داده و کامل میگردند. به همین دلیل است که درمان بهوسیله ATRA به سرعت منجر به پاکسازی سلول های توموری می شود. اثر این ترکیب بسیار اختصاصی می باشد. ATRA نباشند، به ATRA نباشند، به ATRA جواب نمیدهند. بررسیهای اخیسر نشسان داده است که ترکیب ATRA و تری اکسیدارسنیک، که نمکی است که باعث تخريب ماحصل ژن الحاقي PML/RARA مي گردد،

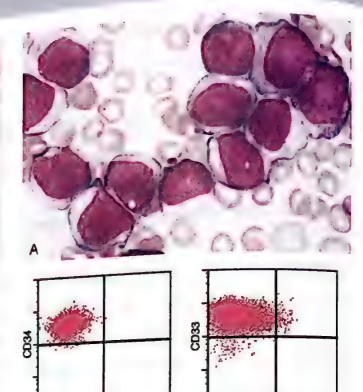
حتی از ATRA که به تنهائی داده می شود، مـوثر تر بـوده و در بیش از ۸۰٪ از بیماران منجر به بهبودی آنها گردیده است. مورد فوق یک نمونه مهم از درمان بسیار مؤثری است که بر علیه نقص مولکولی اختصاصی یک تومور عمل می کند.

مطالعات دیگری که با آزمایش بر روی موش صورت گرفته نشان داد که عوامل نسخهبرداری جهش یافته که در AML وجود دارند، در حدی نیستند که بتوانند باعث بیماری شوند. جهشهای مستعدکنندهٔ دیگری که در سایر ژنهای تیروزین کینازی و RAS اتفاق میافتد، در این بیماری شناسائی شدهاند.

شناسایی توالیبندی ژنوم های AML جهشهای زیادی را در ژنهایی که بهطور مستقیم بر روی اپیژنـوم اثر می گذارد، نشان داد. برهمین اساس پیشنهاد می گردد که انحرافات اپیژنتیکی در بسروز AML نقشی محسوری دارد. به عنوان مشال، در حدود ۱۵ تما ۲۰٪ از AML، بما جهشهایی در ایزوسیترات دهیدروژناز (IDH) همراه هستند. در چنین تومورها، یک اونکومتابولیت توسط پروتئین جهش یافته IDH ساخته می شود که عملکرد أنزیم هایی را که تنظیم کننده ابی ژنوم می باشند و در تمایز سلول های میلوئیدی دخالت مى كنند، متوقف مىسازند (در بخس ع بحث شد). ممانعت کننده های جهش IDH، از تهیه اونکومتابولیت جلوگیری کرده و اغلب منجر به فروکش بیماری در این نوع بهخصوص از زیر گروه مولکولی AML می گردد.

# ا ریخت شناختی

براسیاس تعریف، در صورتی که بلاسیتهای مییلوئیدی یا يرومييلوسيتها، بيش از ۲۰٪ از جمعيت سلولي مغز استخوان را تشکیل دهند، بیمار مبتلا به AML میباشد میبلوبلاست ها (پیش سازهای گرانولوسیتها)، هستهای ظریف داشته، سه تا پنج هستک و نیز در سیتوپلاسم خود ذراتیی آزوروفیلی دارند (شکل ١٢-٢۶) ميله هاي اوتر، به شبكل ساختمان هيائي ميله اي شبكل و قرمزرنگ، ممکن است در میپلوبلاستها یا سلولهای تمایز یافتهتر دیده شوند این میله ها، مخصوصاً در لوسمی پرومیبلوسیتی حاد، به تعداد فراوان دیده می شوند (شکل ۲۷-۱۲). این میله ها برای

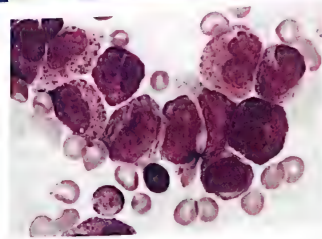


شكل ٢٦-٢٦. لوسمى لنفوئيسد حساد (AML). (A) نمسائي میکروسکوپی از مییلوبلاستها با کروماتین ظریف هستهای و هستک مشخص و گرانولهای آزوروفیلی سیتوپلاسمی. (B) و (C). نماهایی از نتایج فلوسیتومتری برای AML که در شکل (A) آمده را نشان میدهند. سلول های تومور برای شاخص CD34 و شاخص های CD33 و CD15 برای (زیر مجموعه) سلولهای بنیادی دودمان مییلوئیدی، مثبت میباشند.

**CD64** 

میبلوبلاستهای نئویلازیک اختصاصی بوده و در صورتی که دیده شوند، یک معیار تشخیصی مهمی محسوب میشوند. در سایر زیرگروههای AML، مونوبلاستها، اریتروبلاستها یا مگاکاریوسیتها، از ارجحیت برخوردار میباشند.

طبقه بندی، ژنتیکی، رده سلولی و بلوغ سلولها، AMLها از تنوع زیادی از نقطه نظر برخوردار می باشند سازمان بهداشت جهانی با تکیه بر تمام این نکات AMLها را به چهار گروه تقسیم کرده است (جدول ۱۱–۱۲): (۱) در این گروه، AMLهائی دیده میشوند که توام با خطاهای ژنتیکی به خصوصی می باشند، و به همین دلیل از نقطه نظر پیشیینی عاقبت بیمار و درمان بیماری، از اهمیت فـوقالعـادهای برخوردار می باشند؛ (۲) در این گروه AMLهائی توام با دیسهالزی



شکل ۲۷-۲۷. نمائی از لوسمی پرومییلوسیتی حاد، در اسپیراسیون مغز استخوان، همانگونه که مشاهده می شود، پرومیبلوسیتهای نئوپلازیک، دارای دانههای آزروفیل متعدد و غیرطبیعی می باشند از یافته های مشخص دیگر از جمله تصویر یکی از سلول ها در مرکز زمینه که حاوی میلههای سوزنی شکل اوثر می باشد، می توان اشاره کرد.

میباشند که بسیاری از آنها از سندرمهای مییلودیسپلازیک بهوجود می آیند؛ (۳) این گروه شامل AMLهائی می باشند که به دنبال شیمی درمانی ژنوتو کسیک به وجود می آیند؛ و بالاخره گروه (۴) AMLهائی هستند که هیچگونه از ویژگیهای گفته شده در فوق را دارا نمی باشند این گروه آخر، براساس رده اصلی تمایزی که تومور بروز می کند، به دسته هائی فرعی تقسیم می شوند

/ یمنوفنوتیپ، شاخصهای ایمنشناختی که در سطح سلولهای توموری در AML بروز می کنند، ناهمگون می باشند. اغلب سلول های توموری ترکیبی از پادگن های مرتبط با رده ميبلوئيدها مثـل CD64 ،CD15 ،CD14 ،CD13 يـا CD117 (KIT) را بارز می سازند. CD34 یک شاخص سلول های بنیادی خونساز می باشد که اغلب بر روی مییلوبالاست ها وجود دارد. شناخت این شاخصها در افتراق AML از ALL و نیز شناخت AMLهائی که دارای حداقل تمایز هستند، از اهمیت زیادی برخوردار میباشند.

نماهای بالینی. اغلب بیماران در طی چند هفته یا چند ماه پس از شروع بیماری با شکایت از علائم کے خونی، نوتروپنی و ترومبوسیتوپنی و خستگی قابل توجه، تب و خونریزی های

جدول ۱۱-۱۲: ردهبندی سازمان بهداشت جهانی جهت لوسمي مييلوژني حاد

پیشآگهی	رده
Control	۱ ۱۸۱۱ با جابجانی های مکرر کرومورومی
خوب	AML بـــا (q22;q22) ژن الحــاقي
	RUNXTI/RUNXI
خوب	AML با (129;p13)(16)(inv(16), ژن الحاقي
	CBFB/MYH11
خوب	AML با (4.15;17)(q22;q21.1) ژن الحاقي
بد	PML/RARA
متغير	AML با (11q23;variant) ثن الحاقي MLL
	AML با NPM1 دچار جهش
<del></del>	۱۱ ۱ ۱ ۸۸۱ همراه با دیسپلازی چند ردهای
بسيار بد	همراه با سندرم مییلودیسپلازی قبلی
يد	بدون سندرم مييلوديسپلازي قبلي
	AMLAIII، در ازتباط با درمان
بسيار بد	در ارتباط با عوامل الكيلان
بسيار بد	در ارتباط با اپیپودوفیلوتوکسین
(	AML:IV ردهبندی نشده
متوسط	زیرگروههائی براساس وسعت درگیری و نوع تمایز
	(مثل مییلوسیتی، مونوسیتی)

خودبه خود مخاطی و جلدی مراجعه مینمایند. همان گونیه که قبلاً بدان اشاره شد، این یافته ها بسیار شبیه به آنچه که در ALL دیده میشوند، میباشند. ترومبوسیتوپنی منجر به بروز دیاتزهای خونریزی دهنده می گردد. پتشیها و اکیموزهای جلدی، خونریزیهای سروزی در پوشش حفرات بدن و احشاء، و خونریزیهای مخاطی در لثه و مجاری ادراری شایع می باشند. سلولهای لوسمیک عوامل پروکواگولان و فیبرینولیتیک را، مخصوصاً در AMLهایی که همراه با جابجایی کروموزومهای ۱۵:۱۷ (15:17) می باشند آزاد می سازند و تمایل به خونریزی را در این بیماران تشدید می کنند. عفونتها شایع بوده و اغلب بر اثر عوامل فرصت طلب نظير قارچها، پسودومونا، و عوامل هم سفره می باشند. به طور معمول علائم و نشانگان وابسته به

درگیری بافتهای نرم در AML نسبت به ALL کمتر قابل توجه است، اما تومورهای با تمایز منوسیتی اغلب در پوست (لوسمی جلدی) و لثه دیده میشوند. گسترش به دستگاه عصبی مرکزی دیده می شود اما نسبت به ALL از شیوع کمتری برخوردار است.

لوسمی میلوژنی حاد همچنان یک بیماری مخرب میباشد أن دسته از تومورهائی که دارای تغییرات کروموزومی از نوع کمخطر «شانس خوب» هستند، مثل جابجائی در کروموزومهای 8;21 يا (8;21) t و (16) inv (16) تا حدود ۵۰٪ داراي طـول عمـ طولانی و بدون بیماری می باشند. در مجموع با کمک شیمی درمانی های رایج بقاء عمر بین ۳۰-۱۵٪ بیشتر نیست. AMLهایی که توأم با جهشهای TP53 میباشند، از آن دسته زیرگروههایی محسوب میشوند که پیش آگھی خوبی ندارند. یک امید تازه و نقطه روشنی که در نتیجه گیریهای بهتر در درمان لوسمى پرومييلوسيتى حاد به دست آمده، درمان هدفمند بهوسیله کاربرد ATRA و نمکهای آرسنیک می باشد تعداد روزافزونی از مبتلایان به AML با به کارگیری از روشهای تهاجمی تر، مثل پیوند مغز استخوان آلوژنی درمان می شوند. که در برخی از نتایج درمانی خوبی داشته است.

## سندرمهای مییلودیسپلازیک

اصطلاح سندرم ميبلوديسپلاستيک به گروهي از اختلالات دودمانی سلول بنیادی اطلاق می گردند که با نقص بلوغ توام با خونسازی غیرموثر و خطر بالای دگرگونی به سمت AML مشخص مي گردند.

در این سندرمها، مغز استخوان بهطور کامل یا نسبی توسط سلول هائى تكدودمانى از يك سلول بنيادى تغيير شكل يافته که دارای چند ظرفیت می باشد، انباشته شده است که این سلولها این توان را دارند که به گویچههای قرمز، گرانولوسیتها و پلاکتها، به گونهای غیرمؤثر و مختل، تمایز یابند. در نتیجه در اغلب موارد مغز استخوان پرسلول بوده و یا اینکه تعداد سلول های آن، طبیعی است، در حالی که خون محیطی یک یا چند گونه سیتوپنی را نشان می دهد. دودمان

سلول بنیادی غیرطبیعی که در مغز استخوان وجود دارد، از نظر وتتیکی کاملاً ناپایدار بوده و بههمین دلیل باعث بهدست آوردن جهشهای بیشتر و درنهایت تغییر بهسمت AML پیدا می کنند و در بیشتر موارد علت مشخصی ندارند و بـهطـور نهانزاد بـروز م کنند اما در برخی از موارد به دنبال شیمی درمانی با عوامل الكيلان يا تماس با پرتوهای يونيزه كننده كه برای درمان به كار گرفته میشوند، به وجود میآیند.

### بيمارىزايي

آگاهی های جدید و مهمی با بررسی توالی ژنومی در AML بهدست آمده است که طی آن تعدادی از ژنهای با جهش مجدد را شناسایی کرده است. این ژنها را می توان به سه دسته عمده عملکردی تقسیم کرد:

- عوامل اپیژنتیک. جهشهای زیادی مشابه عوامل ژنتیکی در AML دچار جهش گردیدهاند از جمله عواملی که متیله شدن DNA و تغییر هیستون را تنظیم می کنند، بنابراین همانند AML به نظر می رسد اختلال به وجود آمده در تنظیم اپی ژنومی در ایجاد MDS از اهمیت برخوردار است.
- عوامـل اتصـالی RNA. زيرگروهـي از تومورهـا دارای جهشهایی می باشند که عوامل متصل کننده به RNA را گرفتار کردهاند که این جهش را برای تغییر در پردازش DNA پیشنهاد می کنند. آنها به طور شایع همراه با سیدروبالاستهای حلقوی میباشند، شکلی کلاسیک از دیسپلازی که در برخی از زیرگروههای MPS دیده می شوند.
- عوامل نسخهبرداری. این جهشها آن دسته از عوامل نسخهبرداری را که برای شکلگیری سلولهای مییلوژنی مورد نیاز است را گرفتار میسازند و ممکن است منجر به تمایزی غیرمعمول، که از خصوصیات MPS میباشد، گردد.

به علاوه، تقریباً در ۱۰٪ از MPSها، جهشهای عملکردی در ژن سرکوبگر TP53 دیده نمی شود، که در ارتباط با حضور مجموعه کاریوتیپی بوده و دارای علائم بالینی کمی میباشد. در هر دو مورد MPSهای اولیه و MPSهایی که در ارتباط با درمان به وجود می آیند، همراه با انحرافات کروموزومی عود کننده، از

جمله منوزومی های ۵ و ۷، حذف شدگی ۵۹ و ۷۹ و ۲۰۹ و تریزومی ۸ میباشند.

### ريختشناختي

در MDSها، مغز استخوان توسط سلولهای پیشساز خونی که دارای ظاهری غیرطبیعی میباشند انباشته شده است. برخی از اختلالات رایج تر عبارتند از: پیشسازهای اریتروئیدی شبه مگالوبلاست، همانند همانهائی که در کمخونیهای مگالوبلاستی دیده میشوند، اشکال اریتروئیدی توام با رسوب آهن در داخل میتوکندریها (سیدروبلاستهای حلقوی)، پیشسازهای گرانولوسیتی که دارای گرانول یا بلوغ هستهای غیرطبیعی میباشند، و مگاکاریوسیتهای کوچک که حاوی هستههائی منفرد و کوچک و یا هستههای متعدد جدا از هم میباشند

نماهای بالینی. MDS اغلب به عنوان بیماری نادری تلقی میشود اما در واقع شایع تر از AML بوده و سالانه حدود ۱۵هزار بیمار، در ایالات متحده گزارش می شود. اکثر مبتلایان بین سنین ۵۰ تا ۷۰ سال دارند به علت وجود سیتوپنی (در گذشته یان سیتوپنی به کار برده میشد که اصطلاح بهتری بود = مترجم)، اغلب مبتلایان از عفونتها، علائم مرتبط با کمخونی و خونریزی، در زحمت بودند. روشهای متداول شیمی درمانی، چندان مثمر ثمر نمی باشند، شاید به این علت باشد که MDSها در زمینهای از آسیبب سلولهای بنیادی بهوجود میآینــد. در ۱۰ تا ۴۰ درصد از موارد،

تغییر بهطرف AMI دیده می شود. پیش آگهی در این بیماران کاملاً متغیر بوده و میانگین بقاء عمر بین ۹ تـا ۲۹ مـاه است و با افزایش بلاستها در مغز استخوان و یا وجود تغییرات ژنتیکی در سلول و یا جهش در TP53، وضع بدتر میشود.

# نئوپلاسمهای مییلوپرولیفراتیو

یکی از ویژگیهای بیماریزای نئوپلاسههای مییلوپرولیفراتیو حضور تیروزین کینازهای جهش یافته است که منجر به فعال سازی آنها شده، و یا انحرافات اکتسابی دیگری که در مسیرهای

پیامدهی به وجود می آید که منجر به آزاد شدن عامل رشد می گردد. چنین برداشتی برای به وجود آمدن بیش از حد سلولهای میپلوئیدی توجیه قانع کنندهای به حساب می آید، و از طرف دیگر از نقطه نظر درمانی به علت وجود مهار کننده های تیروزین کینازی، اهمیت خاصی را دارا میباشند. پیشسازهای نئویلازیک، دوست دارند به طور ثانویه به اعضاء خونساز (مثل طحال، کبد، غدد لنفاوی) انتشار یافته و منجر به بزرگی کبد و طحال گردند (به علت عمل خونسازی در خارج از مغز استخوان). در این گروه از اختلالات، چهار دسته اصلی شناخته شده است که عبارتند از: لوسمی میپلوئید مزمن (CML)، پلیسیتمی

● تشخیص افتراقی CML از سایر اشکال این اختلالات با وجود یک ناهنجاری مشخص، یعنی حضور ژن الحاقی BCR/ABL کے باعث تولید تیروزین کیناز فعال BCR/ABL می گردد، داده می شود.

حقیقی، میبلوفیبروز اولیه و ترومبوسیتوپنی اساسی. ویژگی های

متمایز آنها در زیر فهرست شده است.

- شایع ترین ناهنجاری ژنتیکی در نئوپلاسمهای مییلوپرولیفراتیو که BCR/ABL منفی دارند، جهش در تیروزین کیناز jAK2 میباشد که تقریباً در تمام موارد یلی سیتمی حقیقی وجود داشته و در حدود ۵۰٪ از موارد میلوفیبروز اولیه و ترومبوسیتوینی اساسی دیده می شود.
- در انواع نادرتر دیگر نئوپلاسمهای مییلوپرولیفراتیو که همراه با جهشهای فعال کننده در سایر تیروزین کینازها هستند، مثل گیرندههای آلف و بتای عامل رشد مشتق از پلاکت مشاهده می شود.

علاوه بر این، تمام نئوپلاسمهای مییلوپرولیفراتیو، توانائی متغیری برای ورود به «مرحله سوخته»، همانند میپلوفیبروز اولیه یا «بحران بلاستی» همانند لوسمی حاد، دارند، که در هر دو أنها بر اثر به دستأوردن جهشهای سوماتیکی دیگر، تحریک می گردند. در این قسمت تنها درباره CML، پلی سیتمی حقیقی و مييلوفيبروز اوليه بحث مى گردد. ترومبوسيتوپنى اساسى و انواع دیگر نئوپلاسمهای میبلوپرولیفراتیو آنقدر نادر و کمیابند که نیازی به توضیح بیشتر درباره آنها وجود ندارد.

#### لوسمى مييلوئيد مزمن

لوسمى مييلوژنى مزمن (CML)، به طور اوليه، اغلب بالغين بين سن ۲۵ تا ۶۰ سال را گرفتار میسازد. حداکثر زمان بسروز آن دهههای چهارم و پنجم زندگی میباشد. سالانه، در حدود ۴۵۰۰ مـورد جدیـد این بیماری، در ایالات متحده تشخیص و گزارش میشود.

#### بيماريزايي

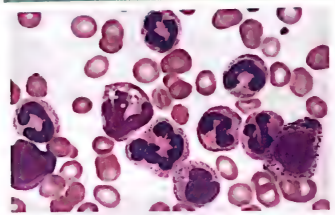
CML از نئوپلاسم های مییلوپرولیفراتیو دیگری است که با حضور ژن BCR-ABL مشتق شده از پروتئین های ژن BCR بر روی کروموزوم های ۲۲ و ژن ABL بـر روی کرومـوزوم ۹، مشخص مي گردد. در ۹۵٪ از بيماران، وجبود ژن الحاقي BCR/ABL ناشی از جابجائی متعادلی است که بین کروموزومهای ۹ و ۲۲ (9;22) t اتفاق افتاده است که در جریان این جابجائی، ABL از روی کروموزوم شماره ۹ بهجایگاهی در مجاورت BCR بر روی کروموزوم شماره ۲۲، انتقال می یابد. در ۵٪ از موارد باقی مانده، ژن الحاقی نتیجه آرایش مجدد سیتو ژنتیکی مخفی و یا پیچیده که بیشتر از دو کروموزوم را در بر مى گيرد، مى باشد. ژن الحاقى BCR/ABL در سلول هاى پیش ساز گرانولوسیت ها، اریتروئیدها، مگاکاریوسیت ها و سلولهای B و نیز در بسیاری از پیشسازهای سلولهای T وجود دارند. این یافته مدرکی قاطع برای اینکه CML از سلولهای بنیادی خونساز تغییر شکل یافته منشاء می گیرد، مى باشد. اگر چه وجود كروموزوم فيلادلفيا (PH)، به شدت بيانگر وجود CML مى باشد، اما در ٢٥٪ از بالغين مبتلا بـ ALL بـا منشاء سلول های B و نیز زیر گروه کوچکی از AML نیز، مشاهده می گردند.

همان گونه که در بخش ۶ شرح داده شد، ژن BCR-ABL، پروتیننی را رمزگذاری می کند که حاوی بخش هائی از BCR و محدوده تیروزین کیناز ABL میباشد. سلول های بیش ساز مییلوئیدی طبیعی، برای اینکه رشد و بقاء پیدا کنند به پیامهای عوامل رشد وگیرنده های آن ها، وابسته می باشند، و حال آنک پیشسازهای لوسمی مییلوژنی مزمن، به این پیامها نیاز کمتری دارند. این کاهش وابستگی به عامل رشد ناشی از حضور تیروزین کیناز BCR/ABL میباشد، زیرا آنها پیامهائی را تولید می کنند که همانند عوامل رشد، تاثیر فعال شدن گیرنده عامل رشد را تقلید می کنند. به جهت اینکه BCR/ABL مانع تمایز نمی شود، سیر اولیه بیماری به وسیله خونسازی شدید با تولید بیش از حد سلولهای خونساز نسبتاً طبیعی، به خصوص گرانولوسیتها و پلاکتها مشخص می شود.

# ا ریخت شناختی

از نظر ریختشناختی، آنچه که در خون محیطی دیده می شود، تشخیصی است. تعداد گویچه های سفید افزایش یافته است و در بیشتر موارد بالای ۱۰۰ هزار در میکرولیتر می باشد. اغلب سلول هائی که در گردش خون دیده می شوند از نوع نوتروفیل، متامیبلوسیت و میبلوسیت می باشند (شکل نوتروفیل، متامیبلوسیت و میبلوسیت می باشند (شکل است. به طور معمول پلاکتها افرایش پیدا کرده اند نسبت اندکی از میبلوبلاستها، کمتر از ۵٪ در خون محیطی دیده می شوند. مغز از میبلوبلاستها، کمتر از ۵٪ در خون محیطی دیده می شوند. مغز استخوان به جهت افزایش گرانولوسیتها و مگاکاریوسیتهای بالغ

طحال بزرگ بوده و پولپ قرمز آن بهجهت خونسازی خارج از مغز استخوان که پیدا کرده است نمائی شبیه به مغز استخوان را به خود گرفته است. این رشد سلولهای خونساز در پولپ قرمـز، در بیشتر موارد منجر به اختلال در خونرسانی موضعی شده که نهایتاً به انفارکتوس طحال ختم میشود.



شکل ۱۲-۲۸. تصویری از گسترده خون محیطی که لوسمی مییلوژنی مزمن (CML) را نشان میدهد. در تصویر، اشکال گرانولوسیتی در مراحل مختلف تمایز، دیده می شود.

# نماهاي باليني

آغاز ما CML، به آهستگی و کندی صورت می گیرد و علائمی غیر اختصاصی (مثل خستگی، ضعف و کاهش وزن) را به وجود می آورند. در برخی موارد، اولین علامتی که بیمار را وادار به مراجعه به پزشک می نماید، احساس سنگینی است که در شکم خود می کند که به علت بزرگی بیش از حد طحال می باشد. در مواردی می بایست CML را از واکنش لوکموئید، یا به عبارتی از افزایش بسیار زیاد و قابل توجه تعداد گرانولوسیتها که در پاسخ به عفونتها، استرس، آماس مزمن و نئوپلاسمهاتی خاص بوجود می آیند، افتراق داد. این افتراق را از طریق آزمایشاتی مثل بوجود می آیند، افتراق داد. این افتراق را از طریق آزمایشاتی مثل نجام کاریوتیپ، دو رگهسازی در جای فلورسنت و PCR، وجود ژن الحاقی BCR/ABL می توان نشان داد.

همان گونه که اشاره شد، سیر بیماری CML کاملاً آهسته میباشد به گونهای که حتی اگر درمانی هم در مورد آن صورت نگیرد، بقاء عمر ۳ سالهای دارد. بعد از طی یک دوره متغیر (که قابل پیشبینی هم نمی باشد)، حدود نیمی از بیماران وارد یک مرحله تسریع یافته می گردند که در جریان این مرحله کمخونی شدت بیشتری پیدا کرده و ترومبوسیتوینی جدید، بوجود آمدن ناهنجاریهای سیتو ژنتیک اضافی و در نهایت نمائی شبیه به لوسمی حاد (بحران بلاستی) پیدا می کند. در ۵۰٪ موارد باقی مانده، بحران بالاستى بدون گذر از مرحله تسريع يافته بـروز می کند. نکته قابل توجه این است که در ۳۰٪ از موارد، بحران بلاستی شباهت زیادی به لوسمی لنفوبلاستی حاد (ALL) از سلولهای پیشساز B، پیدا می کنند و این حالت مؤید این مسئله است که منشاء CML از سلولهای بنیادی خونساز میباشد. در ۷۰٪ از موارد باقی مانده بحران بلاستی شباهت بـ AML پیدا می کند. در موارد نادری ممکن است CML وارد مرحلهای گردد که بهطور وسیعی باعث فیبروز مغز استخوان شده و نمائی شبیه به میبلوفیبروز را پیدا می کند.

امروزه، خوشبختانه با انجام درمانهای هدفمند، تاریخچه وسیر بیماری CML در نزد مبتلایان به آن، کاملاً تغییر کرده است. درمان با عواملی که مهارکننده تیروزین کیناز میباشند، مخصوصاً در مبتلایان به بیماری زودرس، منجر به بهبودی

پایداری در آنها شده و حتی با مدیریت در سمیت عوامل به کار گرفته شده ممکن است از بروز بحران های بلاستی از طریق سرکوب کردن راههای تکثیری که باعث بروز جهشهائی اضافی می گردد، ممانعت به عمل آورد. هنگامی که مبتلایان به CML که تحت درمان با مهارکنندههای تیروزین کیناز قرار دارند، دچار عود بیماری می گردند، اکثراً تومورهای آنها در محدوده کیناز BCR-ABL دارای جهشهای اکتسابی میباشند که مانع اتصال دارو به آنها می گردند. رشد کردن انتخابی این سلول های توموری بهوسیله اثرات قوی ضد توموری مهار کننده های BCR/ABL، نشان میدهد که بسیاری از سلولهای توموری مقاوم، هم چنان به پیامهای پیش برنده رشد که از سوی BCR/ABL فرستاده می شود، عادت کردهاند.در برخی از موارد می توان با بکارگیری از «نسل سوم» مهار کننده های BCR-ABL، در مورد تومورهایی که مقاوم به درمان میباشند، آنها را درمان نمود. برای سایر موارد پیوند سلولهای بنیادی خونساز شانس بیشتری را جهت درمان آنها به وجود آورده است، هر چند این طریقه درمانی، مخصوصاً در سالخوردگان و افراد مسن نیز خطرات خود را دارا میباشند.

### پلىسىتمى دقيقى

پلیسیتمی ورا به گونه ای شدید همراه با جهش نقطه ای در تیروزین کیناز jak2 میباشد که منجر به فعالیت آن میگردد. به طور طبیعی jak2 نوعی تیروزین کیناز را به وجود می آورد که در مسیر پیامرسانی گیرنده اریتروپوئتین و سایر عوامل رشد عمل می کند. شایع ترین جهش در jak2 باعث می گردد که به سرعت وابستگی سلولهای خونساز به عوامل رشد را برای رشد و بقاء خود، کاهش دهد و همین مسئله مطرح کننده بخش مهمی از فرآورده فرآیند بیماری زایی این اختلال به حساب می آید. این فرآورده ما منجر به افزایش بیش از حد رده های اریتروئیدی، گرانولوسیتی و مگاکاریوسیتی که تحت عنوان پانمییلوز نامیده می شود، می گردد، اما علائم بالینی که بیش از همه بروز می کنند در ارتباط با افزایش مطلقی است که در رده گویچه های قرمیز به وجود آمده است. مطلقی است که در رده گویچه های قرمیز به وجود آمده است.

رفتن غلظت خون به وجود می آیند، افتراق داد. برخلاف انواع واکنشی پلیسیتمی مطلق، در پلیسیتمی حقیقی میزان اریتروپوئیتن سرم خون کاملاً پائین است و همین مسئله بیانگر این مطلب است که در پلیسیتمی حقیقی رشد سلولها به گونهای مستقل، از دودمانهای نئوپلازیک صورت می گیرد.

### ريخت شناختي

تغییرات اصلی تشریحی در پلیسیتمی حقیقی افزایش حجم و چگالی خون میباشد که تا حدی ناشی از افزایش تعداد گویجههای قرمز است. از ویژگیهای اساسی پلیسیتمی احتقان بسیاری از بافتهای بیمار میباشد در اغلب موارد کبد بـزرگ بـوده و حـاوی كانونهاى متعدد خونسازى خارج مغز استخوان مى باشد طحال بزرگی نسبی داشته (حدود ۲۰۰ تا ۳۰۰ گرم) که آنهم ناشی از پرخونی رگی میباشد به علت بالا بودن چگالی خون و ایستائی آن در رگها، زمینهای مناسب بسرای ایجاد ترومبوز و انفار کتوس به وجود می آید که دربیشتر موارد اثرات آن را در قلب، طحال و کلیه ها می توان دید. در یک سوم از موارد ممکن است این بیماران دچار خونریزی گردند. این خونریزی در بیشتر مواقع در مجرای گوارشی، ناحیه دهانی حلقی و یا مغز رخ میدهد. این خونریزی ها، گاهی به طور خودبه خود به وجود می آیند یا به دنبال ضربات خفیف و یا اعمال جراحی دیده میشوند. پلاکتهائی که در اغلب موارد از رده اجدادی نئوپلازیک به وجود می آیند دچار اختلال عملکرد می باشند و همین اختلال عملکردی است که می تواند تمایل به خونریزی های غیر طبیعی و ترومبوز را بالا بیرد. در بیشتر موارد، همانند CML، تعداد بازوفیلها در خون محیطی افزایش پیدا می کند.

مغز استخوان کاملاً پرسلول بوده و اکثر سلولهای آن را اشکال اریتروئیدی، مییلوئیدی و مگاکاریوسیتی تشکیل میدهند. در نزد حدود ۱۰٪ از بیماران، به هنگام تشخیص بیماری، درجاتی از فیبروز مغز استخوان دیده میشود. در زیر گروهی آر بیماران شدت فیبروز در مغز استخوان بسیار زیاد بوده و دارای مقادیر زیادی رشتههای کلاژن و باعث فیبروزه میباشند به گونهای که مغز استخوان به سمت مییلوفیبروز پیش میرود.

#### نماهاي باليني

یلی سایتمی بروز بی سر و صدائی داشته و بیشتر در اواخر میانسالی تظاهر می کنند. اغلب بیماران پلتوریک و کبود می باشند. بهجهت آزاد شدن ماده هیستامین از بازوفیلها، اکثراً دچار خارش هستند. در برخی از موارد این بیماران مبتلا به زخم معده نیز میباشند. شکایتهای دیگر بیماران را که می توان به خونریزی، تمایل به ترومبوز و فشارخون نسبت داد که شامل سردرد، سرگیجه، علائم گوارشی، استفراغ های خونی و ملنا می باشند. به علت انهدام و ساخت مجدد سلول ها در ۵ تا ۱۰ درصد از بیماران نقرس علامتدار دیده میشود.

معمولاً تشخیص بیماری در آزمایشگاه داده می شود. تعداد گویچههای قرمز در هر میکرولیتر به ۶ تا ۱۰ میلیون می رسند، هماتوکریت به ۶۰٪ رسیده، شمارش گرانولوسیتها ممکن است به ۵۰ هزار سلول در میکرولیتر برسد و شمارش پلاکتها اغلب بیش از ۴۰۰ هزار در میکرولیتر میباشد. بازوفیلی شیوع دارد. عملکرد پلاکتها در بیشتر مبتلایان غیر طبیعی است و در خون محیطی پلاکتهای غیر طبیعی و شدیداً بزرگ همراه با قطعات مگاکاریوسیتی مشاهده می گردد. در نزد حدود ۳۰٪ از بیماران عوارض ترومبوزی در مغز و قلب دیده می شود. بر اثر بروز ترومبوز سیاهرگ کبدی، سندرم بود \_ کیاری بهوجود میآید (بخش ۱۵) که پدیدهای غیر معمول ولی شوم می باشد. وقوع خونریزیهای شدیدی که منجر به تهدید حیات شود در ۵ تا ۱۰ درصد از بیماران مشاهده می گردد. در صورتی که درمان موثری صورت نگیرد، چند ماه پس از تشخیص، آنهم بهعلت عوارض رگی بیماران میمیرند. با این وجود، در صورتی که بتوان از طریـق فلبوتومی های مکرر توده گویچه های قرمز را در حد نزدیک به طبیعی نگهداشت، میانگین بقاء عمر به ده سال هم میرسد.

متاسفانه باید گفت که حیات طولانی مدت بیمار نیز مى تواند عوارض خطرناكى را نيز بـ دنبـال داشـته باشـد بـدين معنی که پلیسیتمیحقیقی تمایل دارد به یک «مرحله خسته» که شباهت زیادی به مییلوفیبروز دارد، منتهی شود. بهدنبال سپری شدن دورهای حدوداً ده ساله، ۲۰ـ۱۵ درصد از بیماران بـه این عارضه دچار میشوند. به دنبال وقوع این پدیده و فیبروز

وسیعی که در مغز استخوان بهوجود می آید، عمل خونسازی از مغز استخوان به طحال (که بسیار بزرگ میباشد) انتقال مییابد. همانند مهارکنندههایی که jak2 را مورد هدف قرار می دهند، برای درمان پلی سیتمی حقیقی، مورد تأیید می باشند و در برخی از بیماران منجر به بهبودیشان گشته است.

#### مييلوفيبروز اوليه

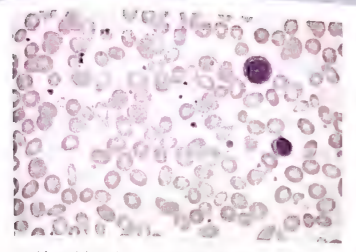
شاه علامت مييلوفيبروز اوليه، جانشيني مغز استخوان توسط بافت فیبرزوه می باشد که از این طریق خونسازی مغز استخوان را کاهش داده و منجر به سیتوپنی و خونسازی خارج از مغز استخوان می گردد. از نقطه نظر بافت شناختی، تظاهرات و علائم ایجاد شده همانند همان تغییراتی است که در «مرحله خسته» اواخر دوره اختلالات ميلويروليفراتيو، بهوجود مي أيند، و همين تشابه است که اساس بیماریزایی در این بیماری را تشکیل می دهد. به نظر می رسد که در تمام موارد این بیماری پیام دهـی jak-STAT محرک اصلی باشد، از این رو در ۵۰ تـا ۶۰% از موارد جهش در jak2 وجود داشته و باعث فعال شدن جهش در PML که یک گیرنده ترومبوپوتئین است، و در ۱ تا ۵٪ از بیماران دیده می شود، می گردد. بیشتر موارد باقیمانده دارای جهشهایی دیگر میباشند که چنین فرض می کنند همین جهش ها منجر به تحریک افزایش پیامدهی jak-STAT می گردند. چرا جهش در jak2 که در پلی سیتمی حقیقی وجود داشت، در برخی از بیماران مبتلا به مییلوفیبروز اولیه نیز دیده مى شود؟ هنوز دانشته نشده. آنچه مورد شک قرار گرفته تفاوت در منشاء سلولی و زمینه ژنتیکی است که باعث بروز این دو اختلال می گردند.

اعتقاد بر این است که فیبروز مغز استخوان بـر اثـر آزاد شـدن نامتناسب عوامل فيبروز زا از مگاكاريوسيتهاى نئوپلاستيك باشد. دو عاملی که توسط مگاکاریوسیتها ساخته میشود شامل ۱-عامل رشد مشتق از پلاکت و ۲- TGF-β. همانگونه که میدانسیم عامل رشد مشتق از پلاکت و TGF-β از عوامل میتوژنی فيبروبالاستها محسوب مى شوند، به عالوه TGF-β رسوب كالاژن را پیش برده و سبب رگسازی نیـز مـی گردنـد در هـر دوی ایـن

عوامل، در مییلوفیبروز اولیه، جهش دیده میشوند. همان طور که فیبروز در مغز استخوان بیشتر و بیشتر می شود، سلول های بنیادی خونساز که در سایر اعضاء از جمله در کبد و طحال و غدد لنفاوی وجود دارند شروع به خونسازی کرده و بدین ترتیب خونسازی خارج از مغز استخوان (اکسترامدولاری) را بهوجود می آورند. بنا بـه دلایلی که هنوز دانسته نشده گویچه های قرمزی که در نواحی خارج از مغز استخوان تولید میشوند دچار اختلال میباشند. چنین حالتی و رکود عملکرد مغز استخوان توأم با آن، منجر به کم خونی متوسط تا شدید در این بیماران می گردد.

# ا ریخت شناختی

بررسی گسترده خون محیطی، به صورت قابل توجهی غیر طبیعی میباشند (شکل ۲۹-۱۲). گویچههای قرمز دارای اشکال عجیب و غریب هستند (پوئی کیلوسیتوز = سلولهائی شبیه گلابی یا قطره اشک)، و در میان گویچه های سفید نابالغ (مییلوسیت ها و متامییلوسیت ها)، پیشسازهای اریتروئیدی هستهدار بهطور شایعی دیده مے شوند ایس ترکیب از یافته ها را تحت عنوان «لکواریتروبلاستوز» می نامند. در اغلب موارد، پلاکتهای غیر طبیعی و بزرگ دیده میشوند. در موارد پیشرفته بیماری، مغز استخوان کاملاً کم سلول بوده و فیبروز منتشری در آن دیده می شود، در حالی که در مراحل اولیه بیماری پر سلول و تنها بهطور موضعی دارای فیبروز میباشد. در تمام طول بیماری مگاکاریوسیتهای مغز استخوان بهصورت دستجاتی دیده میشوند که دارای هستههایی هیپرکروم با محدودهای محو "Cludlike" می باشند. بزرگی مشخص طحال ناشی از خونسازی شدید خارج از مغز استخوان می باشد که اغلب همراه با انفارکت زیر کیسولی است، و همچنین ممکن است وزن آن به بیش از ۴۰۰۰ گرم برسد که بیست برابر وزن طبیعی آن میباشد. کبد به طور متوسط بزرگ بوده که آن هم ناشی از خونسازی خارج از مغز استخوان میباشد. غدد لنفاوی نیز درگیر خونسازی خارج از مغز استخوان می باشند، اما در حدی که بزرگی چندان ملموسی داشته باشد ندارند.



شکل ۲۹-۱۲. نمائی از گسترده خون محیطی مییلوفیبروز اولیه. در تصویر دو پیشساز هسته دار اریتروئیدی و چندین گویچه قرمز قطره اشكى (داكريوسيت) ديده مىشوند. در ساير نواحى سلول هاى نابالغ مییلوئیدی مشاهده می گردند. چنین نمائی را می توان در سایر اشکال اختلالات منجر به فيبروز در مغز استخوان مشاهده كرد.

#### نماهاي بالبني

میپلوفیبروز اولیه معمولاً در افراد مسن بالای ۶۰ سال دیده می شود که مبتلا به کم خونی و بزرگی طحال هستند. علائم غیراختصاصی نظیر خستگی، کاهش وزن و عرق شبانه شایع می باشد. همچنین افزایش اسید اوریک خون و نقرس، ثانوی به میزان بالای محصولات سلولی، به وفور دیده می شود.

مطالعات آزمایشگاهی بهطور مشخص یک کم خونی متوسط تا شدید از نوع نوروموکروم- نورموستیک را نشان مىدهد كه توأم با لكواريتروبلاستوزيس مى باشد. شمارش گویچههای سفید معمولاً طبیعی بوده یا کاهش مختصری را نشان میدهند، اما در اوایل بیماری می تواند بالا هم باشد. شمارش پلاکتها معمولاً طبیعی و یا در زمان تشخیص بالا مر باشد، اما با پیشرفت بیماری اغلب ترومبوسیتوپنی بهوجود می آید. این یافته های خونی اختصاصی نبوده و اساس تشخیص را نمونهبرداری از استخوان تشکیل میدهد.

درمان مييلوفيبروز اوليه نسبت به پليسيتمي حقيقي و CML بسیار مشکل تر است. متوسط بقاء عمر ۴ تما ۵ سال می باشد. از عوامی که تهدیدکننده حیات می باشند می توان به موارد زیر اشاره کرد: عفونت، ترومبوز و خونریزی در ارتباط با ناهنجاریهای پلاکتی، تبدیل شدن به AML که

در ۵ تـا ۲۰٪ از مسوارد اتفاق مسى افتهد. استفاده از مهارکنندههای jak2 در کاهش بزرگی طحال و نشانگان اصلی بیماری، حتی در بیمارانی که فاقید جهش jak2 مى باشند، مؤثر است كه احتمالاً به اين جهت است كه افزایش پیامدهی jak-STAT در تمام زیرگروههای مولکولی شایع است. پیوند سلول های بنیادی خونساز، در بیماران جوان و آنهایی که مقاوم به درمان های معمولی می باشند، ممكن است درمان كننده باشد.

رشد طبیعی را تقلید مینمایند، فعال می گردند. شایع ترین این تیروزین کینازهای بیماریزا BCR/ABL (بـا CML) و jAK2 جهش یافته (توام با پلیسیتمی حقیقی و میپلوفیبروز اولیه) میباشند.

∘ تمام این اختلالات می توانند به لوسمی حاد و مرحله سوخته فيبروز مغز استخوان، توام با كمخوني، ترومبوسیتوپنی و بزرگی طحال تبدیل گردند.

# الحلاصه 💯

# تتوبلاسمهاي ميبلونيدي

تومورهای مییلوئیدی، در بیشتر موارد در افراد بالغ و بزرگسال رخ میدهد و به ۳ گروه اصلی تقسیم بندی می گردند.

- ٥ مجموعهای از تومورهای مهاجمی میباشند که منشاء آنها از رده سلولهای نابالغ میبلوئیدی (میبلوبلاستها) بوده که جایگزین مغز استخوان طبیعی شده و منجر به سرکوبی خونسازی طبیعی میشوند.
- ه اغلب توام با جهشهای گوناگونی میباشند که سبب بروز عوامل نسخه برداری غیرطبیعی می گردند و در تمایز سلولهای مییلوئیدی دخالت کرده و آن را مهار مىسازد.

### • سندرمهای مییلودیسپلازیک

- ٥ تومورهای موجود در این گروه اختلالاتی هستند که ویژگی بارز آنها خونسازی غیر طبیعی و غیر موثر میباشد.
- ٥ معمولاً با كاهش يك يا چند جزء از اجزاء سلولي بروز كرده و در ۱۰ تا ۴۰٪ از موارد به سمت AML پیشرفت می کنند.

# • نئوپلاسمهای میبلوپرولیفراتیو

- ٥ در این دسته از اختلالات، در آغاز ساخت اجزاء مییلوئیدی افزایش می یابد و بههمین دلیل شمارش سلولهای خونی و این خونسازی خارج از مغز استخوان، افزایش مییابد.
- ٥ در اغلب موارد توأم با جهشهای اکتسابی بوده که بر اثر این جهشها تیروزین کینازهائی که پیام رسانی عوامل

### نئوبلاسمهاي هيستيوسيتي

### هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس

اصطلاح هیستیوستیوز یک واژه «چترگونه» برای اشکال گونـاگون افزایش سلولهای دندریتی و درشتخوارها محسوب میشود. برخی از آنها مثل لنفومهای هیستیوسیتی، بسیار نادر و کمیاب هستند که نئوپلاسمی بسیار بدخیم میباشد برخی دیگر، مثل اکثر افزایشهای هیستیوسیتی، در غدد لنفاوی که کاملاً خوشخیم بوده و واکنشی میباشند. در حد وسط دو سر این گستره، گروهی از تومورهای تا حدی کمیاب وجود دارند که تحت عنوان هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس، نامیده میشوند که از سلولهای لانگرهانس منشاء می گیرند. همان گونه که در گذشته (بخش ۵) شرح داده شد، سلولهای لانگرهانس، سلولهای دندریتی نابالغی می باشند که در اپیدرم وجود دارند. همانند این سلول ها، در نقاط دیگر بدن و اعضاء زیادی مشاهده می گردند که عملکرد آنها بهدام انداختن پادگنها وعرضه آنها به سلولهای T میباشد.

ازدیاد سلول لانگرهانس اشکال بالینی مختلفی را به وجود می آورند، امّا به نظر می رسد که همگی این اشکال انواع گوناگونی از یک اختلال اصلی و مشابه میباشند. سلول های لانگرهانس افزایش یافته پادگن های MHC کلاس CD1a ،II و نیز لانگرین را بروز میدهند. لانگرین نوعی پروتئین یک پارچه تمام غشائی است که در دانه های بیربک یافت می شوند که این دانه ها، ساختارهائی سیتوپلاسمی توبولی، میلهای پنج تیغهای می باشند که در بررسی با میکروسکوپ الکترونی دارای تناوب مشخصی بوده

وگاه انتهائی پهن و شبیه به راکت تنیس دارند. در زیر میکروسکوپهای نوری معمولی، سلولهای در حال تکثیر لانگرهانس، همانند، مشابهین طبیعی خود، دارای زوائد دندریتی نمیباشند. در حقیقت آنها سلولهائی هستند که دارای سیتوپلاسمی فراوان بوده و اغلب حبابدار و هستهای وزیکولی دارند. این شکل سلولی، شباهت زیادی به درشتخوارهای بافتی (که ریختشناسان آن را هیستیوسیت مینامند) دارند و به همین علت است که این تکثیر غیر عادی را به نام هیستیوستیوز سلول لانگرهانس مینامند.

از نظر بالینی و آسیب شناختی، هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس، به صورت دو گروه اصلی کاملاً مجزا، بروز مى كنند. هيستيوسيتوز سلول لانگرهانس چند دستگاهي (بیماری لترر سیو) که معمولاً در کودکان کمتر از دو سال بروز می کند. در اغلب موارد ضایعات متعدد پوستی متشکل از سلول های لانگرهانس دیده می شود که شیاهت زیادی به ضایعات پوستی سبورثیک دارند. بیشتر مبتلایان دچار بزرگی کبد و طحال و نیـز بزرگی غـدد لنفاوی مـیباشـند کـه در مراحل پیشرفته تر، ضایعات ریوی و هم چنین ضایعات لیتیک استخوانی به آن اضافه می گردد. انباشته شدن مغز استخوان توسط سلول های لانگرهانس منجر به پان سیتوپنی می گردد که اغلب طی آن بروز عفونتهای عودکننده میکروبی دیده می شود. بیشتر بیمارانی که تحت درمان قرار نگرفتهاند، این بیماری سیری کشنده دارند. در صورتی که تحت شیمی درمانی قرار گیرند، حدود ۵۰٪ از آنها طول عصر ۵ سالهای را پس از تشخیص دارا میباشند.

هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس، هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس تک دستگاهی یا گرانولوم ائوزینوفیلی می باشد. این بیماری ممکن است تک کانونی و یا چند کانونی باشد. در کانونهای گرفتار تجمع رو به افزایش سلولهای لانگرهانس که اغلب در مغز استخوان دیده می شوند، و یا به صورتی ناشایع تر در پوست، ریهها و یا معده وجود دارند، مشاهده می گردند. در اغلب موارد همراه با سلولهای لانگرهانس، لنفوسیتها، پلاسموسیتها و نوتروفیلها دیده

می شوند. هر استخوانی می تواند به این عارضه گرفتار شود. بیش از همه طاق جمجمه، دندهها و استخوان ران گرفتار می شوند. در صورتی که بیماری به صورت تک کانونی بروز کند، اغلب یک استخوان گرفتار می شوند. در این حالت ممکن است بیماری بدون علامت و یا درد و حساسیت به لمس و شکستگیهای آسیب شناختی، باشد. بیماری ملایم و خفیفی است که گاهی از اوقات بهطور خودبخود بهبود می پابند و یا این که طی عمل جراحی ضایعه موضعی را کاملاً پاک کرده و سپس محل ضایعه را پرتوتابی مینمایند. نوع چند کانونی بیماری اغلب کودکان را گرفتار میسازند و به صورت ضایعات مخرب استخوانی که در برخی از موارد به بافتهای نرم نیز گسترش می یابند، بروز می کنند. در نزد حدود ۵۰٪ از بیماران، بهجهت درگیر نمودن ساقه هیپوفیز خلفی از هیپوتالاموس، باعث بروز دیابت بی مـزه مـی گردنـد. مجموعه سه علامت نقائص استخوانی در طاق جمجمه، دیابت بی مزه و اگزوفتالمی، تریادهند \_ شوللر \_ کریستین نامیده می شود. بیماری در بیشتر بیماران به طور خوبخود پس رفت نموده و بهبود می یابند، اما در سایر موارد با شیمی درمانی، به طور موثری درمان می شوند.

از نظر بیماریزائی، تومورهای سلول لانگرهانس سر نخ کشف بیماری در این نکته است که اشکال متفاوتی که در این بیماری دیده میشوند، بهطور شایعی با جهشهای اکتسابی درسرین، ترئونین کیناز BRAF همراه میباشند که باعث فعالیت بیشتر کیناز می گردد، به وجود می آید. چنین جهشی را متشابها می توان در تومورهای مختلفی از جمله لوسمی با سلولهای موئی (در گذشته بحث شد)، خال خوش خیم، ملانوم بدخیم، کارسینوم پاپیلاری تیروئید و برخی از سرطانهای روده بزرگ، مشاهده کرد (بخش برخی از سرطانهای روده بزرگ، مشاهده کرد (بخش که باعث تحریک تکثیر و دوام سلول می گردد. چنین اثراتی که باعث تحریک تکثیر و دوام سلول می گردد. چنین اثراتی می تواند به رشد سلولهای لانگرهانس نئوپلازیک نیز کمک

# اختلالاتی که طحال و تیموس را متأثر میکنند

# بزرگی طحال (اسپلنومگالی)

طحال غالباً در بیماریهای بسیار متنوع سیستمیک درگیر میشود. در تقریباً تمامی موارد، پاسخ طحال بزرگ شدن (اسپلنومگالی) است. تغییری که گروهی از علائم و نشانههای اختصاصی را به همراه دارد. ارزیابی بزرگی طحال یک مشکل بالینی شایع است که به میزان قابل توجهی با شناخت حد معمول بزرگی طحال که توسط بیماری مد نظر ایجاد می شود قابل حل است. آشکارا، اشتباهی بزرگ خواهد بود اگر بزرگی طحال تا حد لكن خاصره را به كمبود ويتامين B12 منتسب كنيم و همچنين اگر بپذیریم که بیماری مبتلا به لوکمی میلویید مزمن کلاسیک به بزرگی بارز طحال دچار نشده است. بنابراین، ما برای کمک به تشخیص، لیستی را ارائه کردهایم که براساس میزان بزرگی طحال که مشخصاً به وجود آمده، ردهبندی شده است:

- اسپلنومگالی شدید (وزن بیش از ۱۰۰۰۶). اختلالات میلوپرولیفراتیو مزمن (لوکمی میلویید مزمن، متاپلازی میلویید همراه با میلوفیبروز) با برخی لوکمیهای با پیشروی آهسته (CLL) و لنفوم سلول مویی)؛ بسیاری از لنفومها؛ بیماریهای عفونی (مانند مالاریا)؛ بیماریهای گوشه ۱
- اسپلنومگالی متوسط (وزن ۱۰۰۹-۱۰۰۰). اسپلنومگالی ناشی از احتقان مزمن (پر فشاری پورت یا انسداد ورید طحالی)؛ لوکمیهای حاد؛ اختلالات همراه با همولیز خارج عـروقی (اسفروسیتوز ارثی، تـالاسمی مـاژور، آنـمی همولیتیک خود ایمنی)؛ آمیلوئیدوز؛ بیماری نیمن ـ پیک۲؛ بسیاری از عفونتها از جمله اندوکاردیت عـفونی، سـل، و بسیاری از عفونتها از جمله اندوکاردیت عـفونی، سـل، و حـصبه، سـارکوئیدوز؛ سـارکوم یـا کـارسینوم مـتاستاتیک

التهاب طحال) حاد؛ احتقان طحالی حاد؛ عفونت مونوکلئوز؛ (التهاب طحال) حاد؛ احتقان طحالی حاد؛ عفونت مونوکلئوز؛ بیماری های متفرقه، از جمله سپتیسمی، لوپوس اریتماتوی سیستمیک، و عفونتهای داخل شکمی،

در این جا نیازی به توضیح تغییرات میکروسکوپی همراه با بیماریهایی که پیش از این اشاره شدهاند، نیست، زیرا آنها را در بخشهای مربوطه در این فصل و سایر فصول بیان کردهایم.

یک طحال بزرگ مزمن ممکن است مقادیر بیش از حدی از یک یا چند جزء تشکیل دهندهٔ خون را برداشت کند و به آنمی، لکوپنی یا ترومبوسیتوپنی منجر شود. این را هیپراسپانیسم می نامیم و ممکن است با بسیاری از بیماریهای طحالی که در لیست قبلی آورده شدند، همراه باشد. به علاوه، پلاکتها به ویژه مستعد گیرافتادن در فضاهای پولپ قرمز هستند؛ در نتیجه، در افراد مبتلا به اسپلنومگالی، شدت ترومبوسیترینی نسبت به آنمی یا نوتروپنی بیشتر است.

#### اختلالات تيموس

تیموس، چنان که به خوبی شناخته شده است، نقش حیاتی در تمایز سلول T ایفا میکند. بنابراین، تعجببرانگیز نخواهد بود که تیموس در لنفومها، بهویژه از تبار T گرفتار شود. (اینها قبلاً در این فصل مورد بحث قرار گرفتند). ما در این جا بر دو تا از شایعترین (اگرچه نادر) ناهنجاریهای تیموس تأکید خواهیم نمود: هیپرپلازیهای تیموس و تیمومها.

#### هیپرپلازی تیموس

هیپرپلازی تیموس در اغلب موارد با ظهور فولیکولهای لنفاوی (یا مراکز زایا) در داخل مدولا همراه است. این مراکز زایا حاوی سلولهای B واکنشی هستند که در شرایط طبیعی، تنها تعداد کمی از آنها در تیموس وجود دارند. هیپرپلازی فولیکولهای تیموس در اکثر بیماران مبتلا به میاستیگراو و نیز در برخی از بیماریهای خودایمن دیگر (از جمله SLE و آرتریت روماتویید) دیده می شود. ارتباط بین تیموس و میاستنیگراو در فصل ۲۲ دیده می شود. برداشتن تیموس هیپرپلاستیک در اوایل شرح داده می شود. برداشتن تیموس هیپرپلاستیک در اوایل بیماری در اغلب موارد مؤثر است.

#### تيموم

تیمومها تومورهای سلولهای اپی تلیال تیموس هستند. انواع بسیاری از تیمومها، براساس معیارهای سیتولوژی و بیولوژی به اثبات رسیدهاند. یک ردهبندی شایع چنین است:

- تیموم خوش خیم: از نظر سیتولوژی و بیولوژی خوش خیم است.
  - تيموم بدخيم:
- نوع ۱: از نظر سیتولوژی خوشخیم اما از نظر بیولوژی
   مهاجم است و توانایی تهاجم موضعی و به ندرت انتشار
   به دوردست را دارد.
- نوع II: (که کارسینوم تیموسی نیز نامیده می شود) از نظر سیتولوژی بدخیم است و تمامی تظاهرات و رفتارهای سرطان را دارد.

#### ريختشناسي

از نظر ما کروسکوبی، تیمومها تودههایی خاکستری ـ سفید،
سفت و لبوله هستند که طویل ترین قطرشان به ۲۰-۲۰/
میرسد. اغلب آنها کپسول دار هستند، اما در ۲۵-۲۰/
موارد، تومور از کپسول نفوذ کرده و به بافتها و اعضای
اطراف تیموس ارتشاح یافته است. از نظر میکروسکوبی،
عملاً تمامی تیمومها آمیزهای از سلولهای توموری
ایی تلیومی و تیموسیتهای غیرنثوپلاسمی (سلولهای
نابالغ) هستند. در تیمومهای خوشخیم، سلولهای
ایی تلیومی تمایل دارند که شبیه سلولهای مدولا باشند و
اغلب طویل یا دوکی شکل هستند که تیمومهای مدولار را
ایجاد میکنند. در سایر تومورها آمیزهای از سلولهای
ایجاد میکنند. در سایر تومورها آمیزهای از سلولهای
محققین این الگو را تیموم مختلط مینامند. الگوهای مدولار
و مختلط ۰۷-۰۶٪ تمامی تیمومها را تشکیل میدهند.

اصطلاح تیموم بدخیم نوع I نشانگر توموری خوشخیم ازنظر سبتولوژی است که به صورت موضعی تهاجم پیدا میکند. این تومورها ۲۵-۲۰٪ تمامی تیمومها را تشکیل میدهند. این تومورها نیز گاهی (و بدون پیش بینی) متاستاز میدهند. آنها حاوی نسبتهای متغیری از سلولهای اپیتلیومی و لنفوسیتهای واکنشی هستنده سلولهای اپیتلیومی و لنفوسیتهای واکنشی هستنده اپیتلیومی قشری تیموسی طبیعی و سیتوپلاسم فراوان و اپیتلیومی قشری تیموسی طبیعی و سیتوپلاسم فراوان و امراف عروق خونی به صورت نردبانی دیده میشود. برخی از سلولهای اپیتلیومی دوکیشکل نیز ممکن است وجود از سلولهای اپیتلیومی دوکیشکل نیز ممکن است وجود داشته باشند. تظاهر تشخیصی لازم برای این نئوپلاسمها نفوذ به کیسول و تهاجم به ساختارهای احاطه کننده است.

اصطلاح بهتر تيموم بدخيم نوع II، كارسينوم تيموسي

است که در حدود ۵٪ از تیمومها را تشکیل میدهند. از نظر ما کروسکوپی، آنها معمولاً تودههایی گوشتی و آشکارا مهاجم هستند که گاه با متاستاز به نقاطی چون ریهها همراه هستند. از نظر میکروسکوپی، بیشتر شبیه به کارسنیوم سلول سنگفرشی هستند.

# ويثكىهاي باليني

تمامی تیمومها نادر هستند آنها ممکن است در هر سنی ایجاد شوند اما نوعاً در میان سالی روی میدهند. در یک مجموعه بزرگ، ۳۰٪ بدون علامت بودند؛ ۴۰–۳۰٪ تظاهراتی موضعی مانند توده قابل رویت توسط توموگرافی کامپیوتری در مدیاستن قدامی فوقانی همراه با سرفه، تنگی نفس و سندرم ورید اجوف فوقانی داشتند؛ و باقی بیماران دارای برخی بیماریهای سیستمیک، عمدتاً میاستنی گراویس بودند. ۲۰–۱۵٪ از بیماران مبتلا به این اختلال (میاستنی گراویس ـ م.) یک تیموم داشتند. خارج ساختن تومور اغلب منجر به بهبود اختلال عصبي عضلانی می شود. علاوه بر میاستنی گراویس، تیمومها ممکن است با سایر سندرمهای نئوپلاستیک همراهی داشته باشند، این سندرمها عبارتاند از أيلازي خالص گلبول قرمز، هیپوگاماگلوبینمی، و خودایمنی درگیرکننده چندین عضوا. خودایمنی درگیرکننده چندین عضو شبیه به بیماری پیوند علیه میزبان (GVHD) است. سایر موارد همراه با تیمومها عبارتاند از: هييوگاما گلوبيني، SLE، أيلازي خالص گلبول قرمز و سرطانهای غیر تیموسی.